

# Bicormicina L.A. suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Dexamethasone sodium phosphate
- Dexamethasone isonicotinate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Bicormicina L.A. suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, kazām, cūkām, suņiem un kaķiem

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

говеда

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

коза

свиня

куче

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

125000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

125000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 14 day

Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

•

**коза**

- Milk. 14 day

Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

- Meat and offal. 60 day

•

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 60 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01RV01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Latvia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/09/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V/NRP/02/1495

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

29/09/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.