

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Bovino

Caballos no destinados a consumo humano

Caprino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

125000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

125000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 60 Día

- Milk. 14 Día

Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

•

Caprino

- Milk. 14 Día

Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

- Meat and offal. 60 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 60 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RV01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/09/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/02/1495

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/09/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.