

Bicormicina L.A.

Sospeso

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bicormicina L.A.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

125000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

125000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 60 giorno
- latte. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 60 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 60 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 60 giorno

- latte. 14 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Sospeso

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone in vetro da 50 ml

Flacone in vetro da 100 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/02/1982

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101708

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/10/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet