

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

Reģistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikama tik [Angļu](#)

Pateikama tik [Angļu](#)

Pateikama tik [Angļu](#)

Pateikama tik [Angļu](#)

Pateikama tik [Angļu](#)

Paskirties gyvūnu rūšis (-ys):

Katē

Galvijai

Nemaistiniai arkliai
Ožka
Kiaulė
Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
125000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
125000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
250.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.20 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 60 d.
- Pienas. 14 d. Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

•

Ožka

- Pienas. 14 d. Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

- Skerdiena ir subproduktai. 60 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 60 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01RV01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Latvia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

27/09/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

V/NRP/02/1495

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/09/2002

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.