

Bicormicina L.A.

Suspended

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bicormicina L.A.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Hond

Kat

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
125000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
125000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 60 day
- Milk. 14 day

-

Varken

- Meat and offal. 60 day

-

Paard

- Meat and offal. 60 day

-

Geit

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Suspended

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

13/02/1982

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

101708

Datum toelatingswijziging:

5/10/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet