

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

storfe

ikke matproduserende hest

geit

gris
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

125000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

125000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 60 dag

- Melk. 14 dag Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

-

geit

- Melk. 14 dag Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

- Slakt. 60 dag

-

gris

- Slakt. 60 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RV01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/09/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/02/1495

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/09/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.