

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

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Bovine

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Capră

Porc
Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

125000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

125000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 60 zi

- Lapte. 14 zi

Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

•

Capră

- Lapte. 14 zi

Pienam: 14 dienas (28 slaukšanas reizes)

- Carne și organe. 60 zi

-

Porc

- Carne și organe. 60 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RV01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

27/09/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/02/1495

Data modificării statusului autorizației:

29/09/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.