

# Bacolam Injectable (100 mg + 250000 IU)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- COLISTIN SULFATE

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Bacolam Injectable (100 mg + 250000 IU)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

114.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 10 day

- 

**говеда**

- Meat and offal. 24 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01RA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Poland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

5/01/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1098

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/01/2001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.