

# BACOLAM 100 mg/ml + 250.000 UI/ml sospensione iniettabile per bovini, ovi-caprini, suini, equini e tacchini

Разрешен

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

BACOLAM 100 mg/ml + 250.000 UI/ml sospensione iniettabile per bovini, ovi-caprini, suini, equini e tacchini

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

говеда

коза

овца

свиня

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

пуйка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 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:

- 

#### **говеда**

- Meat and offal. 28 day

Non somministrare in animali in lattazione il cui latte o derivati siano destinati al consumo umano

- 

#### **коза**

- Meat and offal. 28 day

Non somministrare in animali in lattazione il cui latte o derivati siano destinati al consumo umano

- 

#### **овца**

- Meat and offal. 28 day

Non somministrare in animali in lattazione il cui latte o derivati siano destinati al consumo umano

- 

#### **свиня**

- Meat and offal. 13 day

**Подкожно приложение:**

•

**пуйка**

- Meat and offal. 25 day

Usò non consentito in animali che producono uova destinati al consumo umano

---

**Ветеринарномедицински Анато̀мо-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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

14/10/1993

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

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

25/10/2013

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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