

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

Registrováno

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Koza

Ovce

Prase

Kůň (koně, kteří nejsou určeni pro lidskou spotřebu)

Krůta

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 28 day

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

-

Koza

- Maso. 28 day

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

-

Ovce

- Maso. 28 day

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

-

Prase

- Maso. 13 day

Subkutánní podání:

-

Krůta

- Maso. 25 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01RA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Datum registrace:

14/10/1993

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

25/10/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.