

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

Autoriseret

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Får

Svin

Hest, ikke beregnet til konsum

Kalkun

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

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

-

Ged

- Meat and offal. 28 dag

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

-

Får

- Meat and offal. 28 dag

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

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kalkun

- Meat and offal. 25 dag

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/10/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/10/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.