

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

Autorizado

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Ovino

Porcino

Caballos no destinados a consumo humano

Pavos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 28 Día

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

-

Caprino

- Meat and offal. 28 Día

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

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

-

Pavos

- Meat and offal. 25 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/10/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/10/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.