

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

Autorisé

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Mouton

Porc

Cheval (non producteur de denrées)

Dinde

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 28 day

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

-

Chèvre

- Viande et abats. 28 day

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

-

Mouton

- Viande et abats. 28 day

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

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Dinde

- Viande et abats. 25 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/10/1993

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/10/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.