

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

Heimilað

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Svín

Hestur (ekki til matvælaframleiðslu)

Kalkúni

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

- 

#### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

- 

#### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Kalkúni**

- Kjöt og innmatur. 25 dagar

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

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01RA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðeins fánlegt í ítalska

---

## Aðrar upplýsingar

---

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Fatro S.p.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

14/10/1993

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Fatro S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/10/2013

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.