

BACOLAM, amoxicillin and colistin, suspension for injection for cattle, sheep, goats, swine, horses

Autorizzato

- COLISTIN SULFATE
- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bacolam, amoxicillin και colistin, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες, χοίρους, άλογα

BACOLAM, amoxicillin and colistin, suspension for injection for cattle, sheep, goats, swine, horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 28 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 28 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Cipro

Disponibile in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/11/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

19058

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/11/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.