

BACOLAM

Autorizzato

- Amoxicillin

Product identification

Denominazione del medicinale:

BACOLAM

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Caprino

Ovino

Suino

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

tacchini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **bovini**

- carne e visceri. 28 giorno

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

• **Caprino**

- carne e visceri. 28 giorno

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

• **Ovino**

- carne e visceri. 28 giorno

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

• **Suino**

- carne e visceri. 13 giorno

• **Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)**

Uso sottocutaneo:

• **tacchini**

- carne e visceri. 25 giorno

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

QJ01RA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descrizione della confezione:

SOSPENS. INIETT. FLACONE 500 ML

SOSPENS. INIETT. FLACONE 250 ML

SOSPENS. INIETT. FLACONE 100 ML

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

14/10/1993

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/10/2013

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093458>