

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

Registruotas

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Ožka

Avis

Kiaulė

Nemaistiniai arkliai

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Leisti po oda:

•

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 25 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01RA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

14/10/1993

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/10/2013

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.