

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

Geautoriseerd

- COLISTIN SULFATE
- Amoxicillin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Schaap

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

- **Rund**

- Meat and offal. 28 day

- **Geit**

- Meat and offal. 28 day

- **Schaap**

- Meat and offal. 28 day

- **Paard**

- Meat and offal. 28 day

- **Varken**

- Meat and offal. 28 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Cyprus

Available in:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

1/11/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Toelatingsnummer:

19058

Wijzigingsdatum status toelating:

1/11/2000

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091575>