

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

Toegelaten

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Geit

Schaap

Varken

Niet te consumeren paarden

Kalkoen

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 28 day

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

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 28 day

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

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 28 day

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

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Kalkoen**

- Meat and offal. 25 day

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01RA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegeleden in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

14/10/1993

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/10/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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