

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

Autorizat

- Amoxicillin
- COLISTIN SULFATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Porc

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Curcă

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

250000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 28 zi

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

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 28 zi

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

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 28 zi

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

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 13 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Curcă**

- Carne și organe. 25 zi

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Fatro S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/10/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/10/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.