

BACOLAM σκόνη για πόσιμο διάλυμα για μόσχους, πρόβατα, αίγες, χοίρους, πώλους, όρνιθες, ινδόρνιθες

Ni
odobreno

- Amoxicillin

Informacije o zdravlju

Ime zdravila:

BACOLAM σκόνη για πόσιμο διάλυμα για μόσχους, πρόβατα, αίγες, χοίρους, πώλους, όρνιθες, ινδόρνιθες

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Norwegian

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Turkey

- Meat and offal. 2 day

-

brojler

- Meat and offal. 2 day

-

tele

- Meat and offal. 28 day

-

Goat

- Meat and offal. 28 day

-

Sheep

- Meat and offal. 28 day

-

Pig

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/11/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro S.p.A.

Pristojni organ:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

19059

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/11/2000

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet