

Aciphen Kompaktat

Εξουσιοδοτημένο

- Amoxicillin trihydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Aciphen Kompaktat

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση εντός τροφής

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 gram(s) / 10.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κοκκία

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Χορήγηση εντός τροφής:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CA04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/06/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6500578.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

26/06/2002

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

1500578-parde-20230413.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073398>