

Aciphen Kompaktat, 1000 mg/g geriamosios granulės galvijams (veršeliams) ir kiaulėms

Εξουσιοδοτημένο

- Amoxicillin trihydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Aciphen Kompaktat, 1000 mg/g geriamosios granulės galvijams (veršeliams) ir kiaulėms

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κοκκία

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Χορήγηση εντός τροφής:**

-

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

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](#) [Lithuanian](#) [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:

Lithuania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

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:

20/10/2009

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/09/1896/001-004

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

2/11/2014

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

Έγγραφο

RV1896.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095454>