

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

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Ainm an chógais:

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

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Le húsáid i mbeatha

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Gráinníní

Withdrawal period by route of administration:

Le húsáid i mbeatha:

• **Pig**

- Meat and offal. 1 day

• **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 3 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CA04

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

An t-údarás atá freagrach:

State Food And Veterinary Service

Uimhir údaraithe:

LT/2/09/1896/001-004

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

2/11/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1896.pdf

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