

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

Ovlašten

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

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

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

Način primjene:

U hranu za životinje

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
1000.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Granule

Withdrawal period by route of administration:

U hranu za životinje:

•

Pig

- Meat and offal. 1 day

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. 3 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Lithuania

Opis paketa:

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

20/10/2009

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Odgovorno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

LT/2/09/1896/001-004

Datum promjene statusa odobrenja:

2/11/2014

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1896.pdf

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