

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Granulado

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Alimento medicamentoso sólido:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 1 dia

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 3 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Lituânia

---

### **Disponibilidade:**

Lituânia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

20/10/2009

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número da autorização:**

LT/2/09/1896/001-004

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

25/09/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.