

Aciphen Kompaktat

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Názov lieku:

Aciphen Kompaktat

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Použitie zamiešaním do potravy

Podanie v pitnej vode/mlieku

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 gram(s) / 10.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát

Withdrawal period by route of administration:**Podanie v pitnej vode:**

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

Podanie v pitnej vode/mlieku:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)
Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

26/06/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

6500578.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/06/2002

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

1500578-parde-20230413.pdf

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