

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

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Amoxicillin trihydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

### Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Zrnca

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v krmno mešanico:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 1 day

•

**tele**

- Meat and offal. 3 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Lithuania

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

20/10/2009

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Pristojni organ:**

State Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

LT/2/09/1896/001-004

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

25/09/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.