

Aciphen Kompaktat

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aciphen Kompaktat

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein
Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Eingeben über das Futter
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
10.00 gram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Granulat

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

zum Eingeben über das Futter:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID11) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 1 Kilogramm

(ID10) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel mit jeweils 1 Kilogramm

(ID9) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 500 Gramm

(ID8) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel mit jeweils 500 Gramm
(ID7) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 250 Gramm
(ID6) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel mit jeweils 250 Gramm
(ID5) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 5 Kilogramm
(ID4) 2.5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 2.5 Kilogramm
(ID3) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel mit 1 Kilogramm
(ID2) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel mit 500 Gramm
(ID1) 250 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel mit 250 Gramm

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

26/06/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6500578.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/2002

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

1500578-parde-20230413.pdf

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