

# Aniclox, 500/500 mg, Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder

Autorisiert

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Aniclox, 500/500 mg, Tabletten zur intrauterinen Anwendung für Rinder

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intrauterine Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

577.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

545.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette zur intrauterinen Anwendung

---

**Withdrawal period by route of administration:****intrauterine Anwendung:****• Rind**

- Milk. 3 day

- Fleisch und Innereien. 6 day

---

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

QG51AG05

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Available in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

(ID6) 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung: Faltschachtel (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID5) 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung: Faltschachtel (Pappe) mit 20 Blisterpackung (Polyvinylchlorid; Polyethylen; Polyvinylidenchlorid) mit jeweils 5 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID4) 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung: Beutel (Aluminium) mit 1 Schachtel mit 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung

(ID3) 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Beutel (Aluminium) mit jeweils 1 Schachtel mit 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung

(ID2) 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Polystyrol) mit 10 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Verschluss (Polyethylen)

(ID1) 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel (Polystyrol) mit 100 Tablette zur intrauterinen Anwendung, verschlossen mit Verschluss (Polyethylen)

---

## 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:**

Animedica GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animedica GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

BVL

---

### **Zulassungsnummer:**

15264.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/11/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073523>