

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

Zugelassen

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Ampicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intrauterine Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

545.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
577.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette zur intrauterinen Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intrauterine Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. 3 Tag
  - Fleisch und Innereien. 6 Tag
- 

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

QG51AG05

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(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)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

aniMedica GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

31/01/1992

---

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

aniMedica GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **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)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente