

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

Εγκεκριμένο

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Ampicillin trihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

545.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
577.50 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομητρίαίο δισκίο

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομήτρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Γάλα. 3 Ημέρα

- Meat and offal. 6 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG51AG05

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Germany

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

aniMedica GmbH

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

31/01/1992

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

aniMedica GmbH

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

15264.00.00

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/11/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.