

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

Autorizado

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Ampicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

545.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)
577.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido intrauterino

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

•

Bovino

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 6 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG51AG05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

15264.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.