

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

Myönnetty

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

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

---

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

---

### Antoreitti:

Kohdun sisään

---

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

577.50 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)

545.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

---

**Lääkemuoto:**

Tabletti

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Kohdun sisään:****• Nauta**

- Meat and offal. 6 day

2 Tabletten (1000 mg Ampicillin + 1000 mg Cloxacillin)/Tier/Tag, eventuell nach 48 Std. wiederholen

- Milk. 72 hour

2 Tabletten (1000 mg Ampicillin + 1000 mg Cloxacillin)/Tier/Tag, eventuell nach 48 Std. wiederholen

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QG51AG05

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

aniMedica GmbH

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

21/12/1999

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Animedica GmbH

---

**Vastaava viranomainen:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Myyntilupanumero:**

8-00431

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

21/12/1999

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

## Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

## Myyntipäällyksmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083574>