

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

Felhatalmazott

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin sodium monohydrate

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

577.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)

545.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Withdrawal period by route of administration:**Intrauterin alkalmazás:****• szarvasmarha**

- 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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG51AG05

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Animedica GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-00431

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/12/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

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