

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

Igaliotas

- Ampicillin trihydrate
- Cloxacillin sodium monohydrate

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti į gimdos ertmę

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

577.50 milligram(s) / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [English](#)

545.00 milligram(s) / 1.00 Tabletė

---

**Vaisto forma:**

Tabletė

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vartoti į gimdos ertmę:****• Galvijai**

- 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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QG51AG05

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

Pateikiama tik [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Animedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Animedica GmbH

---

**Atsakinga institucija:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

8-00431

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

21/12/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

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