

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

Autorizat

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Ampicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

545.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
577.50 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat intrauterin

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intrauterină:

•

Bovine

- Lapte. 3 zi

- Carne și organe. 6 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AG05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

aniMedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

31/01/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

15264.00.00

Data modificării statusului autorizației:

27/11/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.