

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

Ima dovoljenje za promet

- Cloxacillin sodium monohydrate
- Ampicillin trihydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

### Pot uporabe:

Intrauterina uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

545.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)  
577.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Farmacevtska oblika:**

intrauterina tableta

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Intrauterina uporaba:**

•

**govedo**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QG51AG05

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Germany

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

aniMedica GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

31/01/1992

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

aniMedica GmbH

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

15264.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

27/11/2002

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.