

RHEMOX 500 mg/g

Autorizovaný

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g прах за употреба с вода за пиене за прасета, пилета бройлери, патици бройлери и пуйки за производство на месо

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Kuře (brojleři)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Kachna (brojleři)

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• **Prase**

- Maso. 6 day

• **Kuře (brojleři)**

- Maso. 1 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

• **Turkey (for meat production)**

- Maso. 5 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

• **Kachna (brojleři)**

- Maso. 9 day

- Vejce. no withdrawal period

Eggs: Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption. Do not use within 4 weeks of the start of the laying period.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

10/09/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Animedica Herstellungs GmbH

Odpovědný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registrační číslo:

0022-2606

Datum změny stavu registrace:

10/09/2015

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0236/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Francie Německo Řecko Maďarsko
Irsko Itálie Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-rhemox-500-mg-g-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043940>