

# RHEMOX 500 mg/g

Autorizovaný

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g pó para administração na água de bebida para suínos, frangos, patos e perus

### 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:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugalsko

---

**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:

6/08/2015

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Animedica Herstellungs GmbH

---

### Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

---

### Registrační číslo:

939/01/15RFVPT

---

### Datum změny stavu registrace:

5/04/2022

---

### 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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/600000043973>