

# Rhemox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chicken broilers, duck broilers and turkeys for meat production

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Rhemox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chicken broilers, duck broilers and turkeys for meat production

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Prase

Kuře (brojleři)

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

Kachna (brojleři)

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### 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-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Řecko

---

**Dostupné v:**

Řecko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Datum registrace:**

7/03/2016

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica Herstellungs GmbH  
Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Příslušný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Registrační číslo:**

103208/21-10-2020/K-0178002

---

**Datum změny stavu registrace:**

28/09/2023

---

**Referenční členský stát:**

Španělsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0236/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Francie Německo Řecko Maďarsko  
Irsko Itálie Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Combined File of all Documents

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

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