

RHEMOX 500 mg/g

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g, κόνις προς χρήση στο πόσιμο νερό για χοίρους, ορνίθια κρεοπαραγωγής, πάπιες κρεοπαραγωγής και κρεοπαραγωγά ινδορνίθια

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Ente, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 1 day

- Eier. 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)**

- Fleisch und Innereien. 5 day

- Eier. 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.

• **Ente, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 9 day

- Eier. 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.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Zypern

Available in:

Zypern

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

8/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Zulassungsnummer:

CY00518V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0236/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043941>