

RHEMOX PREMIX 100 mg/g

Premix for medicated feeding stuff for pigs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RHEMOX PREMIX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
114.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

QJ01CA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Zypern

Verfügbar in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

13/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00190V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/12/2015

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0129/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Zypern Tschechische Republik Griechenland Ungarn Italien Polen
Portugal Rumaenien Slowakei

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

Dokumente

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.

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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