

RHEMOX PREMIX 100 mg/g

Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Rhemox Premix 100 mg/g do sporządzania paszy leczniczej dla świń

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

114.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Futter:****• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 day

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

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

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:

31/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.
Animedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1921

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0129/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Zypern Tschechische Republik Griechenland Ungarn Italien Polen
Portugal Rumänien Slowakei

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.

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015601>