

Rhemox Forte, 1000 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks, Turkeys

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rhemox Forte, 1000 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks, Turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Ente

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 3 weeks of onset of the laying period.

•

Ente

- Fleisch und Innereien. 9 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 3 weeks of onset of the laying period.

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Eier. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.
Do not use within 3 weeks of onset of the laying period.

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

QJ01CA04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

14/06/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 36547/3002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0331/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Deutschland Griechenland Ungarn Italien Niederlande
Polen Portugal Rumaenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.

eu-PUAR-rhemox-1000--1000-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-for-chickens--ducks--turkeys-en.pdf