

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

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

RHEMOX FORTE 1000 mg/g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Patos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Administración en agua de bebida:****• Pavos**

- Meat and offal. 5 Día
- Eggs. 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.

• Patos

- Meat and offal. 9 Día
- Eggs. 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.

• Pollos

- Meat and offal. 1 Día
- Eggs. 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.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Available in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Livisto Int'l S.L.

Marketing authorisation date:

9/11/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica GmbH

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

86536/23-09-2021/K-0211601

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/09/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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