

RHEMOX 500 mg/g

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g por ivóvízbe keveréshez sertések, házityúkok, kacsák és pulykák számára A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Pavos de engorde

Patos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 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:****• Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

• Pollos de engorde

- Meat and offal. 1 Día
- Eggs. 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.

• Pavos de engorde

- Meat and offal. 5 Día
- Eggs. 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.

• Patos de engorde

- Meat and offal. 9 Día
- Eggs. 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.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CA04

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Hungría

Descripción del empaquetado:

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

2/06/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Animedica Herstellungs GmbH

Autoridad responsable:

National Food Chain Safety Office

Número de autorización:

3776/X/16 NÉBIH ÁTI

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/06/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0236/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

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-500-mg-g-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043944>