

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Patos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:

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 químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/06/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 36547/3002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2024

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0331/001

Estados miembros afectados:

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

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

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