

Rhemox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chicken broilers, duck broilers and turkeys for meat production

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rhemox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chicken broilers, duck broilers and turkeys for meat production

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet (poulet de chair)

Dinde (pour la production de viande)

Canard (canard de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 1 day

- Œufs. 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.

-

Dinde (pour la production de viande)

- Viande et abats. 5 day

- Œufs. 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.

-

Canard (canard de chair)

- Viande et abats. 9 day

- Œufs. 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.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/03/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

aniMedica Herstellungs GmbH
Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.
Industrial Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

103208/21-10-2020/K-0178002

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/09/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0236/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie France Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-esv0236001-mrp-rhemox-500-mg-g-en.pdf

eu-PUAR-rhemox-500-mg-g-en.pdf