

RHEMOX 500 mg/g

Viðurkennt

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Heiti lyfs:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g pó para administração na água de bebida para suínos, frangos, patos e perus

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Hænsn (holdakjúklingur)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Önd (holdakjúklingur)

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í drykkjarvatn:

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

• **Hænsn (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 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.

• **Turkey (for meat production)**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- 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.

• **Önd (holdakjúklingur)**

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- 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.

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Portúgal

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

6/08/2015

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Animedica Herstellungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

939/01/15RFVPT

Dagsetning leyfisbreytingar:

5/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Númer verkferlis:

ES/V/0236/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Frakkland Þýskaland Grikkland

Ungverjaland Írland Ítalía Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043973>