

# RHEMOX 500 mg/g

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje za prašiče, kokoši brojlerje, race brojlerje in purane za proizvodnjo mesa

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

Pollo (pollo da carne)

Tacchino (da carne)

Anatra (anatra da carne)

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

**Withdrawal period by route of administration:****Somministrazione in acqua da bere:****• Suino**

- carne e visceri. 6 giorno

**• Pollo (pollo da carne)**

- carne e visceri. 1 giorno
- uova. 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.

**• Tacchino (da carne)**

- carne e visceri. 5 giorno
- uova. 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.

**• Anatra (anatra da carne)**

- carne e visceri. 9 giorno
- uova. 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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

13/08/2015

---

### **Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Animedica Herstellungs GmbH

---

### **Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Numero di autorizzazione:**

MR/V/0504/001

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/08/2015

---

### **Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

### **Numero di procedura:**

ES/V/0236/001

---

### **Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043993>