

RHEMOX 500 mg/g

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g pulver da usare in acqua da bere per suini, polli da carne, anatre da carne e tacchini da carne

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

broiler

kalkun for kjøttproduksjon
and (broiler)

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann:**

- **gris**

- Slakt. 6 dag

- **broiler**

- Slakt. 1 dag

- Egg. 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.

- **kalkun for kjøttproduksjon**

- Slakt. 5 dag

- Egg. 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.

- **and (broiler)**

- Slakt. 9 dag

- Egg. 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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

20/06/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Animedica Herstellungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104893

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/06/2016

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0236/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ FR DE EL HU Irland IT PL PT RO SI SI

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043970>