

# RHEMOX 500 mg/g

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

RHEMOX 500 mg/g

Rhemox 500 mg/g, κόνις προς χρήση στο πόσιμο νερό για χοίρους, ορνίθια κρεοπαραγωγής, πάπιες κρεοπαραγωγής και κρεοπαραγωγά ινδορνίθια

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

Varken

Vleeskuikens

Vleeskalkoenen

Vleeseenden

### Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:****In drinking water use:****• Varken**

- Meat and offal. 6 day

**• Vleeskuikens**

- Meat and offal. 1 day
- 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.

**• Vleeskalkoenen**

- Meat and offal. 5 day
- 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.

**• Vleeseenden**

- Meat and offal. 9 day
- 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.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Cyprus

---

**Available in:**

Cyprus

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

8/07/2018

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Animedica Herstellungs GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Toelatingsnummer:**

CY00518V

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

30/07/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0236/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland  
Hongarije Ierland Italië Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar 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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043941>