

RHEMOX 500 mg/g

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RHEMOX 500 mg/g

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:

Slowakije

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:

7/03/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Animedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/004/MR/16-S

Wijzigingsdatum status toelating:

7/03/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043974>