

Rhemox Premix 100 mg/g

Premix voor gemedicineerd voer

Geautoriseerd

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RHEMOX PREMIX 100 mg/g Premix for medicated feeding stuff for pigs

Rhemox Premix 100 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Rhemox Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

Rhemox Premix 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het voer

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

114.80 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Withdrawal period by route of administration:**Toediening in het voer:****• Varken**

- Meat and offal. 4 day

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:

België

Available in:

België

Package description:

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:

17/03/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V336944

Wijzigingsdatum status toelating:

17/03/2009

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0129/001

Betrokken lidstaten:

België Cyprus Tsjechië Griekenland Hongarije Italië Polen Portugal
Roemenië Slowakije

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000015613>