

# Robucina, 1000 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks, turkeys

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Robucina, 1000 mg/g powder for use in drinking water for chickens, ducks, turkeys

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kalkun  
and  
kylling

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1000.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i drikkevann:**

- 

**kalkun**

- Slakt. 5 dag
- Egg. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 3 weeks of onset of the laying period.

- 

**and**

- Slakt. 9 dag
- Egg. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 3 weeks of onset of the laying period.

- 

**kylling**

- Slakt. 1 dag
- Egg. no withdrawal period

Eggs: Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 3 weeks of onset of the laying period.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/04/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

402182.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/05/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0331/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DE EL HU IT NL PL PT RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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

## Labelling

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

eu-PUAR-rhemox-1000--1000-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-for-chickens--ducks--turkeys-en.pdf