

# Rhemox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chicken broilers, duck broilers and turkeys for meat production

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Rhemox 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chicken broilers, duck broilers and turkeys for meat production

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

gris

slaktekylling

kalkun for kjøttproduksjon

and (broiler)

### **Administrasjonsvei:**

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
500.00 milligram / 1.00 gram

---

### **Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Bruk i drikkevann:**

- 

#### **gris**

- Slakt. 6 dag

- 

#### **slaktekylling**

- 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

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Tilgjengelig i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

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:**

4/08/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica Herstellungs GmbH  
Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/2974623 7/2015

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

21/07/2020

---

**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

---

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.

## Package Leaflet and Labelling

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.

## Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0236001-mrp-rhemox-500-mg-g-en.pdf

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