

File downloaded on 2026-04-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000096597>

Rhemox Forte, 1000 mg/g Powder for Use in Drinking Water for Chickens, Ducks, Turkeys

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rhemox Forte, 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:

Tilgjengelig i:

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:

14/06/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 36547/3002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/10/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). 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