

# RHEMOX PREMIX 100 mg/g

## Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
114.80 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 4 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**Disponibilidade:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/07/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número da autorização:**

CY00190V

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/12/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0129/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre República Checa Grécia Hungria Itália Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.