

RHEMOX PREMIX 100 mg/g

Premix for medicated feeding stuff for pigs

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

RHEMOX PREMIX 100 mg/g ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

114.80 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:**Alimento medicamentoso sólido:****• Pig**

- Meat and offal. 4 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Available in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

6/07/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica Herstellungs GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

61385/17-09-2015/K-0178001

Data de alteração do estado de autorização:

16/09/2015

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

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015617>