

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

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

Tamhöns (slaktkyckling)

Kalkon (för köttproduktion)

Tamanka (för köttproduktion)

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Pulver för användning i dricksvatten

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Användning i dricksvatten:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 6 dygn

- 

#### **Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 1 dygn

- Eggs. 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.

- 

#### **Kalkon (för köttproduktion)**

- Meat and offal. 5 dygn

- Eggs. 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.

- 

#### **Tamanka (för köttproduktion)**

- Meat and offal. 9 dygn

- Eggs. 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 kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CA04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Grekland

---

**Tillgänglig i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Godkännandedatum:**

7/03/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

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

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

103208/21-10-2020/K-0178002

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/09/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0236/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Frankrike Tyskland Grekland  
Ungern Irland Italien Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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

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