

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000049197>

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

пиле

патица

свиня

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

пуйка

- Meat and offal. 5 day

-

пиле

- Meat and offal. 1 day

-

патица

- Meat and offal. 9 day

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CA04

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

16/03/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10817/003/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/03/2018

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0541/001

Засегната държава членка:

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.