

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000049196>

# 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:

31/05/2018

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

V.M.D.

---

### Отговорен орган:

National Organization For Medicines

---

### Номер на разрешението за търговия:

77609/03-07-2024/K-0226501

---

### Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/07/2024

---

### 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](http://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.

Листовка

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.