

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000049225>

# 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 [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в Латвийски

---

## 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:**

2/03/2018

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

V.M.D.

---

### **Отговорен орган:**

Food And Veterinary Service

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

V/DCP/18/0010

---

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

2/03/2018

---

### **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](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.

Combined File of all Documents

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