

# MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Truthuhn

Huhn

Ente

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Ente**

- Fleisch und Innereien. 9 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**Verfügbar in:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

V.M.D.

---

### **Zulassungsdatum:**

28/02/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

V.M.D.

---

### **Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Zulassungsnummer:**

3631 ESP

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/02/2018

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0541/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Kroatien Estland Frankreich Griechenland Ungarn Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.