

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:

Kroatien

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:

17/04/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

V.M.D.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/18-01/161

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/11/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.