

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

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

### Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Κοτόπουλο

Πάπια

Χοίρος

---

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

574.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Από στόματος χρήση:**

- 

**Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 1 Ημέρα

- 

**Πάπια**

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 2 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01CA04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

V.M.D.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

28/03/2018

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

V.M.D.

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Agency Of Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

2082

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/03/2018

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

IE/V/0541/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.