

# ΜΟΧΑΡΥΛΒΙΣ 500 ΜΓ/Γ ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ΜΟΧΑΡΥΛΒΙΣ 500 ΜΓ/Γ ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

### 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 Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα 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:

31/05/2018

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

V.M.D.

---

### Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

---

### Αριθμός έγκρισης:

77609/03-07-2024/K-0226501

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

2/07/2024

---

### 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

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 30/10/2025

[Λήψη](#)

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Combined File of all Documents

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