

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Hænsn

Önd

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

574.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Önd

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

V.M.D.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/05/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

V.M.D.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

230085

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/07/2025

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0541/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaríá Króatía Eistland Frakkland Grikkland Ungverjaland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.