

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

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

polli

anatra

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

574.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

**polli**

- carni e frattaglie. 1 giorno

- 

**anatra**

- carni e frattaglie. 9 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

V.M.D.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/04/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

V.M.D.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

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

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/11/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0541/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Croazia Estonia Francia Grecia Ungheria Italia Lettonia

Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.