

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

MOXAPULVIS 500 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

anatra

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

574.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

20/05/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

V.M.D.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

230085

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/05/2023

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049230>