

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun
kylling
and
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
574.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

kalkun

- Slakt. 5 dag

-

kylling

- Slakt. 1 dag

-

and

- Slakt. 9 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**(ATCvet):**

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

V.M.D.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/04/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

V.M.D.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

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

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/11/2025

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0541/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG HR EE FR EL HU IT LV LT LU NL PL PT RO ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.