

APSASOL AMOXICILINA 500 mg/g

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APSASOL AMOXICILINA 500 mg/g

APSASOL AMOXICILLIN 500 mg/g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Pavos de engorde

Patos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 1 Día

-

Pavos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

-

Patos de engorde

- Meat and offal. 9 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andres Pentaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

10/08/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pentaluba S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

70291/28-06-2022/K-0224501

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0276/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia Chipre Grecia Hungría Italia Polonia Portugal
Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-apsasol-amoxicilina-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-for-pigs--chickens--ducks-and-turkeys-en.pdf