

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos

Patos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

574.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 5 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Patos**

- Meat and offal. 9 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 2 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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

V.M.D.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

16/04/2018

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

V.M.D.

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/04/2018

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0541/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia Estonia Francia Grecia Hungría Italia Letonia

Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Etiquetado

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.