

# MOXAPULVIS 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

MOXAPULVIS 500 mg/g powder for use in drinking water

MOXAPULVIS 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pavos

Pollos

Patos

Porcino

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible 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:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**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:**

28/02/2018

---

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

V.M.D.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3631 ESP

---

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

28/02/2018

---

**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

Español (PDF)

Publicado el: 26/09/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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