

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:

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:

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

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:

13/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

V.M.D.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 19968/3001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/11/2024

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

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.

Combined File of all Documents

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