

# MAXYL 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS AND PIGS

No  
autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

MAXYL 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS, TURKEYS, DUCKS AND PIGS

---

### **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](#)  
500.00 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:

Anulado

---

**Autorizado en:**

Suecia

---

**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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/09/2014

---

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

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

49680

---

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

25/07/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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