

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino  
Conejos  
Terneros  
Corderos  
Cabritos  
Aves de corral

---

### **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. 7 Día

- 

#### **Conejos**

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### **Ternereros**

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### **Corderos**

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### **Cabritos**

- Meat and offal. 7 Día

- 

#### **Aves de corral**

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

---

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

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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:**

Bolsa de 10 kg

Bolsa de 5 kg

Frasco de 1 kg

Bolsa de 1 kg

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Huvepharma S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/02/2015

---

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

Huvepharma S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3174 ESP

---

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

25/02/2020

---

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

Prospecto

Etiquetado

es-puar-primox-500-mg-g--es.pdf