

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

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Lapin

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Lapin

- Viande et abats. 7 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 7 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 7 day

-

Poultry

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/02/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:3174 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:25/02/2020

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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