

# PRIMOX

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

PRIMOX

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szárnyasok

sertés

nyúl

bárány

kecskegida

borjú

---

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

539.59 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Por ivóvízbe keveréshez

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Oralis alkalmazás:**

- 

**szárnyasok**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 7 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 7 day

- 

**nyúl**

- Meat and offal. 7 day

- 

**bárány**

- Meat and offal. 7 day

- 

**kecskegida**

- Meat and offal. 7 day

- 

**borjú**

- Meat and offal. 7 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA06

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

France

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Huvepharma S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

10/09/2014

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Huvepharma S.A.

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/2427215 3/2014

---

## Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/09/2019

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

fr-puar-600000040598-np-rpe\_163-fr.pdf