

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

Registruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Triušis

Veršelis

Ėriukas

Ožkiukas

Naminiai paukščiai

---

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Angly

500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

---

### **Vaisto forma:**

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- 

##### **Triušis**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- 

##### **Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- 

##### **Ėriukas**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- 

##### **Ožkiukas**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- 

##### **Naminiai paukščiai**

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

- Eggs. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01AA06

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Spain

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Huvepharma S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

4/02/2015

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Huvepharma S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Registracijos numeris:**

3174 ESP

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/02/2020

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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