

PRIMOX

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PRIMOX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ande- og hønsefugl

gris

kanin

lam

kje

kalv

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

539.59 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

ande- og hønefugl

- Egg. 0 dag

- Slakt. 7 dag

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

kanin

- Slakt. 7 dag

-

lam

- Slakt. 7 dag

-

kje

- Slakt. 7 dag

-

kalv

- Slakt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Huvepharma S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/09/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Huvepharma S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2427215 3/2014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2019

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

fr-puar-600000040598-np-rpe_163-fr.pdf