

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040598>

# PRIMOX

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PRIMOX

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Păsări de curte

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Capră (ied)

Vițel

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

539.59 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare orală:**

- 

**Păsări de curte**

- Ouă. 0 zi

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Iepure**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Oaie (miel)**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Capră (ied)**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 7 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Huvepharma S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/09/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Huvepharma S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/2427215 3/2014

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/09/2019

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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