

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

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Iepure

Vițel

Oaie (miel)

Capră (ied)

Păsări de curte

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Porc

- Carne și organe. 7 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 7 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 7 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 7 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 7 zi

•

Păsări de curte

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

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:

4/02/2015

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma S.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

3174 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/02/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.

Prospectul

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

Etichetarea

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

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