

# HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Non  
autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

HYPERSOL 500 MG/G κόνις για χορήγηση σε πόσιμο νερό  
HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Poulet

Porc

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Poulet**

- Œufs. no withdrawal period

Eggs: do not use in laying birds producing eggs intended for human consumption

- Viande et abats. 7 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 7 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Huvepharma S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/09/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

28938/29-03-2018/K-0200601

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/12/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0251/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)