

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

Etat 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