

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Ekki
heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

HYPERSOL 500 mg/ml pulbere pentru utilizare in apa de baut

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

- Eggs. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Huvepharma S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/02/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Huvepharma S.A.

Ábyrgt yfirvald:

ICBMV

Markaðsleyfisnúmer:

180016

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/10/2022

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0251/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0251001-mr-rpe_102-en.pdf