

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

540.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

polli

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. no withdrawal period

Do not use in laying birds producing eggs intended for human consumption.

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Huvepharma S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2322

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/12/2013

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0251/001

Stati membri interessati:

Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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