

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Nav
atļautas

- Oxytetracycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cālis

Cūka

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

540.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena
- Olas. no withdrawal period

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Kompetentās iestādes izslēgta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Huvepharma S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/01/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Huvepharma S.A.

Atbildīgā iestāde:

Directorate General For Food And Veterinary

Atļaujas numurs:

637/01/13RFVPT

Atļaujas statusa maiņas datums:

21/10/2022

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0251/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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