

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

Niet  
gemachtigd

- Oxytetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor gebruik in drinkwater

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Gebruik in drinkwater:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. no withdrawal period

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 7 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA06

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Vergunningsstatus:**

Expired

**Toegelaten in:**

Italië

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Qalian Italia S.r.l.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/04/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Huvepharma S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

104562

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/01/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0251/001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.