

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043438>

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

Niedopuszczony do  
obrotu

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

HYPERSOL 500 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
540.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Proszek do podania w wodzie do picia

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie w wodzie do picia:**

- 

#### **Chicken**

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

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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 7 day
- 

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01AA06

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Expired

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Qalian Italia S.r.l.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

16/04/2013

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Huvepharma S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

### **Numer pozwolenia:**

104562

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/01/2022

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Numer procedury:**

FR/V/0251/001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

eu-puar-frv0251001-mr-rpe\_102-en.pdf