

HYPERSOL 500 mg/g pó para administração na água de bebida

Não
autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HYPERSOL 500 mg/g pó para administração na água de bebida

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
540.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken

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

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês
Disponível apenas em francês

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Huvepharma S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Huvepharma S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

637/01/13RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

21/10/2022

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0251/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 13/04/2022

[Descarregar](#)

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