

TETRACYCLINE 50 COOPHAVET

Autorizovaný

- Tetracycline hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

TETRACYCLINE 50 COOPHAVET

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Králík

Kůň

Ovce (jehně)

Ovce

Koza (kůzle)

Koza

Skot (tele)

Drůbež

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

538.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Skot**

- Mléko. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

• **Prase**

- Maso. 7 day

• **Králík**

- Maso. 7 day

• **Kůň**

- Maso. 7 day

• **Ovce (jehně)**

- Maso. 7 day

• **Ovce**

- Mléko. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

• **Koza (kůzle)**

- Maso. 7 day

• **Koza**

- Mléko. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

• **Skot (tele)**

- Maso. 7 day

• **Drůbež**

- Maso. 7 day

- Vejce. no withdrawal period

En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour les œufs ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01AA07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Francie

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma France S.A.S.

Marketing authorisation date:

18/06/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma France

Odpovědný orgán:

National Veterinary Medicines Agency

Registrační číslo:

FR/V/8798846 2/1992

Datum změny stavu registrace:

18/12/2023

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035557>