

TETRACYCLINE 50 COOPHAVET

Ekki heimilað

- Tetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TETRACYCLINE 50 COOPHAVET

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Kanína

Hestur

Sauðkind (lamb)

Sauðkind

Geit (kiðlingur)

Geit

Nautgripir (kálfur)

Alifuglar

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

538.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Geit (kiðlingur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Geit

- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Eggs. 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.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma France S.A.S.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/8798846 2/1992

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/10/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.