

TETRACYCLINE 50 COOPHAVET

Niet
gemachtigd

- Tetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TETRACYCLINE 50 COOPHAVET

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Konijn

Paard

Lammeren

Schaap

Geitenlammeren

Geit

Kalveren

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
538.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period

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

-

Varken

- Meat and offal. 7 day

-

Konijn

- Meat and offal. 7 day

-

Paard

- Meat and offal. 7 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 7 day

-

Schaap

- Milk. no withdrawal period

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

-

Geitenlammeren

- Meat and offal. 7 day

-

Geit

- Milk. no withdrawal period

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

-

Kalveren

- Meat and offal. 7 day

-

Poultry

- Meat and offal. 7 day
- 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.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA07

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma France S.A.S.

Handelsvergunningsdatum:

18/06/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma France

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8798846 2/1992

Datum toelatingswijziging:

29/10/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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