

Egocin 155 predmešanica za zdravilno krmno mešanico za prašiče, junce in teleta

Неразрешен

- Sulfamonomethoxine sodium
- Oxytetracycline dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Egocin 155 predmešanica za zdravilno krmno mešanico za prašiče, junce in teleta

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

млад вол

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 10 day meso in organi: 10 dni.

-

млад вол

- Meat and offal. 10 day meso in organi: 10 dni.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA56

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

25/10/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0106/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/12/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.