

Egocin 20 %, 200 mg/g, premiks za izradu lijekovite hrane za životinje, za svinje i ribe (pastrve i šarane)

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Egocin 20 %, 200 mg/g, premiks za izradu lijekovite hrane za životinje, za svinje i ribe (pastrve i šarane)

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin
Ørred
Karpe

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 10 dag

-

Ørred

- All relevant tissues. 90 dag at water temperatures up to 6 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 70 dag at water temperatures of 6 to 12 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 60 dag at water temperatures above 12 degrees Celsius

-

Karpe

- All relevant tissues. 90 dag at water temperatures up to 10 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 70 dag at water temperatures of 10 to 20 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 60 dag at water temperatures above 20 degrees Celsius

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Croatia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Krka-Farma d.o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/08/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/21-01/626

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/07/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.