

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

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Trout

- Alle Zielgewebe. 90 Tag at water temperatures up to 6 degrees Celsius

- Alle Zielgewebe. 70 Tag at water temperatures of 6 to 12 degrees Celsius

- Alle Zielgewebe. 60 Tag at water temperatures above 12 degrees Celsius

-

Carp

- Alle Zielgewebe. 90 Tag at water temperatures up to 10 degrees Celsius

- Alle Zielgewebe. 70 Tag at water temperatures of 10 to 20 degrees Celsius

- Alle Zielgewebe. 60 Tag at water temperatures above 20 degrees Celsius

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Krka-Farma d.o.o.

Zulassungsdatum:

30/08/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/07/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.