

Egocin 20 g/100 g peroralni prašek

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Egocin 20 g/100 g peroralni prašek

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hausgeflügel

Schwein

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

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 Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
20.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Futter:

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 10 Tag Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.
- Eier. 3 Tag Jajca: 3 dni.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 10 Tag Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 10 Tag Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 10 Tag Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

-

Trout

- Meat. 60 Tag 90 dni pri temperaturi vode do 6 °C.
- Meat. 70 Tag 70 dni pri temperaturi vode med 6 °C in 12 °C.
- Meat. 60 Tag 60 dni pri temperaturi vode nad 12 °C.

•

Carp

- Meat. 90 Tag 90 dni pri temperaturi vode do 10 °C.
- Meat. 70 Tag 70 dni pri temperaturi vode med 10 °C in 20 °C.
- Meat. 60 Tag 60 dni pri temperaturi vode nad 20 °C.

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

QJ01AA06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

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 tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

30/06/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

NP/V/0107/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/1999

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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