

Egocin 20 %, 200 mg/g, prařak za oralnu otopinu za telad, janjad, jarad, svinje, kokoři i purane

Εγκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Egocin 20 %, 200 mg/g, prařak za oralnu otopinu za telad, janjad, jarad, svinje, kokoři i purane

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Πρόβατο (Αμνός)

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Χοίρος

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 10 Ημέρα

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Goat (pre-ruminant)

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 10 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Egg. 5 Ημέρα

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 10 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Croatia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Krka-Farma d.o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/08/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Αρμόδια αρχή:
Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός έγκρισης:
UP/I-322-05/21-01/625

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
3/07/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.