

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Truchas
Carpas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

-

Truchas

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

-

Carpas

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Krka-Farma d.o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

30/08/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/07/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.