

EGOCIN 200 mg/g premix na medikáciu krmiva

No
autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EGOCIN 200 mg/g premix na medikáciu krmiva

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos
Pavos
Porcino
Terberos

Vía de administración:

Administración en el alimento

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:**Administración en el alimento:**

-

Pollos

- Meat and offal. 10 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

-

Pavos

- Meat and offal. 10 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 10 Día

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

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

3/06/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

98/0300/96-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/08/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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