

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

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
bárány

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező kecske
sertés

csirke

házipulyka

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 10 day

-

bárány

- Meat and offal. 12 day

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező kecske

- Meat and offal. 12 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

-

csirke

- Meat and offal. 10 day

- Egg. 5 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 10 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Croatia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Krka-Farma d.o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/08/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Felelős hatóság:

Engedély száma:

UP/I-322-05/21-01/625

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/07/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.