

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

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Ovino (agnello)

capra pre-rumine

Suino

polli

tacchino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

capra pre-rumine

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 10 giorno

- uova. 5 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 10 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Krka-Farma d.o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/08/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.