

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

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
trota
carpa

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:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

trota

- tutti i tessuti rilevanti. 90 giorno

at water temperatures up to 6 degrees Celsius

- tutti i tessuti rilevanti. 70 giorno

at water temperatures of 6 to 12 degrees Celsius

- tutti i tessuti rilevanti. 60 giorno

at water temperatures above 12 degrees Celsius

-

carpa

- tutti i tessuti rilevanti. 90 giorno

at water temperatures up to 10 degrees Celsius

- tutti i tessuti rilevanti. 70 giorno

at water temperatures of 10 to 20 degrees Celsius

- tutti i tessuti rilevanti. 60 giorno

at water temperatures above 20 degrees Celsius

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-322-05/21-01/626

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.