

Egocin 20 g/100 g peroralni prašek

Atļautas

- Oxytetracycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Egocin 20 g/100 g peroralni prašek

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Mājputni

Cūka

Liellops (teļš)

Aita (jērs)

Kaza (kazlēns)

Forele

Karpa

Lietošanas veids:

lietošanai ar barību

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

20.00 grams(i) / 100.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
lietošanai ar barību:**

•

Mājputni

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

- Oļas. 3 diena Jajca: 3 dni.

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Aita (jērs)

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Kaza (kazlēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Forele

- Gaļa. 60 diena 90 dni pri temperaturi vode do 6 °C.

- Gaļa. 70 diena 70 dni pri temperaturi vode med 6 °C in 12 °C.

- Gaļa. 60 diena 60 dni pri temperaturi vode nad 12 °C.

•

Karpa

- Gaļa. 90 diena 90 dni pri temperaturi vode do 10 °C.

- Gaļa. 70 diena 70 dni pri temperaturi vode med 10 °C in 20 °C.

- Gaļa. 60 diena 60 dni pri temperaturi vode nad 20 °C.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Slovenia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Tirdzniecības atļaujas datums:

30/06/1999

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

NP/V/0107/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/06/1999

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.