

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

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vițel pre-rumegător)

Oaie (miel)

Capră (pre-rumegătoare)

Porc

Găină

Curcă

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare orală:**

- 

#### **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 10 zi

- 

#### **Oaie (miel)**

- Carne și organe. 12 zi

- 

#### **Capră (pre-rumegătoare)**

- Carne și organe. 12 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 10 zi

- 

#### **Găină**

- Carne și organe. 10 zi

- Ou. 5 zi

- 

#### **Curcă**

- Carne și organe. 10 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Croatia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Krka-Farma d.o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/08/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**UP/I-322-05/21-01/625

---

**Data modificării statusului autorizației:**3/07/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.