

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

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Păstrăv

Crap

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:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

-

Păstrăv

- All relevant tissues. 90 zi at water temperatures up to 6 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 70 zi at water temperatures of 6 to 12 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 60 zi at water temperatures above 12 degrees Celsius

-

Crap

- All relevant tissues. 90 zi at water temperatures up to 10 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 70 zi at water temperatures of 10 to 20 degrees Celsius
 - All relevant tissues. 60 zi at water temperatures above 20 degrees Celsius

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-322-05/21-01/626

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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