

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

Oprávněný

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Trout

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

-

Carp

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Dostupné v:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Krka-Farma d.o.o.

Dátum registrácie lieku:

30/08/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/21-01/626

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/07/2023

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.