

Egocin 20 g/100 g peroralni prašek

Ima dovoljenje za promet

- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Egocin 20 g/100 g peroralni prašek

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
20.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralni prašek

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico:

•

Poultry

- Meat and offal. 10 day Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

- Eggs. 3 day Jajca: 3 dni.

•

Pig

- Meat and offal. 10 day Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

tele

- Meat and offal. 10 day Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 10 day Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Goat (kid)

- Meat and offal. 10 day Meso in organi sesalcev in perutnine: 10 dni.

•

Trout

- Meat. 60 day 90 dni pri temperaturi vode do 6 °C.
- Meat. 70 day 70 dni pri temperaturi vode med 6 °C in 12 °C.
- Meat. 60 day 60 dni pri temperaturi vode nad 12 °C.

•

Carp

- Meat. 90 day 90 dni pri temperaturi vode do 10 °C.
- Meat. 70 day 70 dni pri temperaturi vode med 10 °C in 20 °C.
- Meat. 60 day 60 dni pri temperaturi vode nad 20 °C.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Prašek po 25 kg pakiran v papirnate vreče, na katero je nalepljena samolepilna etiketa. Navodilo je pritrjeno na vrečo.

Prašek po 1 kg pakiran v alu-triplex folijo, na katero je nalepljena samolepilna etiketa, v transportni škatli je dodano navodilo.

Prašek po 100 g pakiran v alu-triplex folijo, na katero je nalepljena samolepilna etiketa, v transportni škatli je dodano navodilo.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/06/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0107/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/06/1999

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje