

# Ichtioxan 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ichtioxan 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Futter:**

•

**Carp**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

**Trout**

- Fleisch und Innereien. 50 Tag

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

- Fleisch und Innereien. 40 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Zulassungsdatum:**

27/10/1998

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Zulassungsnummer:**

0596

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/10/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.