

Ichtioxan 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ichtioxan 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Carpas

Truchas

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

750.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Carpas

- Meat and offal. 30 Día

- Meat and offal. 35 Día

-

Truchas

- Meat and offal. 50 Día

- Meat and offal. 40 Día

- Meat and offal. 60 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biofaktor Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

27/10/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0596

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/1998

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.