

# Ichtioxan 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

Dopuszczony

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Ichtioxan 750 mg/g Proszek do sporządzania roztworu

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)  
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

W paszy

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
750.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****W paszy:**

- 

**Carp**

- Meat and offal. 35 day

- Meat and offal. 30 day

- 

**Trout**

- Meat and offal. 50 day

- Meat and offal. 60 day

- Meat and offal. 40 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Pojemniki z HDPE, zamknięte wieczkiem z LDPE, zawierające 750 g produktu

Pojemniki z HDPE, zamknięte wieczkiem z LDPE, zawierające 1000 g produktu.

Pojemniki z HDPE, zamknięte wieczkiem z LDPE, zawierające 500 g produktu.

Pojemniki z HDPE, zamknięte wieczkiem z LDPE, zawierające 100 g produktu

Pojemniki z HDPE, zamknięte wieczkiem z LDPE, zawierające 50 g produktu

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

27/10/1998

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

0596

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/10/1998

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego