

# Oxtra DD 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Horses, Dogs and Cats

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Oxtra DD 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Horses, Dogs and Cats

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

овца

кон

котка

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

•

#### говеда

- Meat and offal. 35 day 24 hour dosage regimen
- Meat and offal. 35 day Prolonged action dosage regimen
- Milk. 72 hour 24 hour dosage regimen

•

#### овца

- Meat and offal. 53 day 24 hour dosage regimen
- Meat and offal. 18 day Prolonged action dosage regimen
- Milk. 120 hour 24 hour dosage regimen

•

#### кон

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

•

#### свиня

- Meat and offal. 14 day 24 hour dosage regimen

- Meat and offal. 13 day Prolonged action dosage regimen

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 35 day 24 hour dosage regimen

- Milk. 72 hour 24 hour dosage regimen

•

**овца**

- Meat and offal. 53 day 24 hour dosage regimen

- Milk. 120 hour 24 hour dosage regimen

•

**кон**

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

•

**свиня**

- Meat and offal. 14 day 24 hour dosage regimen

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01AA06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/07/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 11557/3002

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/08/2024

---



Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.