

# Oxtra long acting 200 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες, χοίρους, ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδόρνιθες

Autoriseret

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Oxtra long acting 200 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, αίγες, χοίρους, ορνίθια κρεοπαραγωγής και ινδόρνιθες

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Slagtekylling

Kalkun

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Meat and offal. 36 dag
- Milk. 336 hour

- 

##### Får

- Meat and offal. 24 dag
- Milk. 336 hour

- 

##### Ged

- Meat and offal. 36 dag
- Milk. 336 hour

- 

##### Svin

- Meat and offal. 17 dag

- 

##### Slagtekylling

- Meat and offal. 17 dag

Να μη χορηγείται σε πτηνά (όρνιθες, ινδόρνιθες) που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση

- 

### **Kalkun**

- Meat and offal. 27 dag

Να μη χορηγείται σε πτηνά (όρνιθες, ινδόρνιθες) που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA06

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Tilgængelig i:**

Greece

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

14/01/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

30529/15-04-2013/K-0065301

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

5/10/2016

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.