

OXTRA DD 100 mg/ml

Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine, Pferde, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXTRA DD 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine, Pferde, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 35 Tag 24 hour dosage regimen
- Fleisch und Innereien. 35 Tag Prolonged action dosage regimen
- Milch. 72 Stunde 24 hour dosage regimen

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 53 Tag 24 hour dosage regimen
- Fleisch und Innereien. 18 Tag Prolonged action dosage regimen
- Milch. 120 Stunde 24 hour dosage regimen

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 month 24 hour dosage regimen

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag 24 hour dosage regimen
- Fleisch und Innereien. 13 Tag Prolonged action dosage regimen

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 35 Tag 24 hour dosage regimen
- Milch. 72 Stunde 24 hour dosage regimen

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 53 Tag 24 hour dosage regimen
- Milch. 120 Stunde 24 hour dosage regimen

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 month 24 hour dosage regimen

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag 24 hour dosage regimen

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

30/07/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402687.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/07/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0521/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Italien
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/12/2024

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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