

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

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **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:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**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:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 11557/3002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/08/2024

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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