

OXTRA DD 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, pigs, horses, dogs and cats

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXTRA DD 100 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, pigs, horses, dogs and cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar 24 hour dosage regimen
- Kjöt og innmatur. 35 dagar Prolonged action dosage regimen
- Mjólk. 72 klukkustundir 24 hour dosage regimen

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 53 dagar 24 hour dosage regimen
- Kjöt og innmatur. 18 dagar Prolonged action dosage regimen
- Mjólk. 120 klukkustundir 24 hour dosage regimen

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 month 24 hour dosage regimen

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar 24 hour dosage regimen

- Kjöt og innmatur. 13 dagar Prolonged action dosage regimen

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 35 dagar 24 hour dosage regimen

- Mjólk. 72 klukkustundir 24 hour dosage regimen

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 53 dagar 24 hour dosage regimen

- Mjólk. 120 klukkustundir 24 hour dosage regimen

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 month 24 hour dosage regimen

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar 24 hour dosage regimen

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/07/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402687.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/07/2020

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0521/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Þýskaland Grikkland Ítalía Holland
Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.