

# 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:**

Bretland (Norður-Írland)

---

### **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:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

Vm 11557/3002

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

13/08/2024

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

### **Ferilsnúmer:**

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

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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