

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

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Oxtra DD 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

107.93 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 35 giorno 24 hour dosage regimen
- carni e frattaglie. 35 giorno Prolonged action dosage regimen
- latte. 72 ora 24 hour dosage regimen

-

Cane

-

Ovino

- carni e frattaglie. 53 giorno 24 hour dosage regimen
- carni e frattaglie. 18 giorno Prolonged action dosage regimen
- latte. 120 ora 24 hour dosage regimen

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 mese 24 hour dosage regimen

-

Gatto

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno 24 hour dosage regimen
- carni e frattaglie. 13 giorno Prolonged action dosage regimen

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 35 giorno 24 hour dosage regimen
- latte. 72 ora 24 hour dosage regimen

-

Ovino

- carni e frattaglie. 53 giorno 24 hour dosage regimen
- latte. 120 ora 24 hour dosage regimen

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 mese 24 hour dosage regimen

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno 24 hour dosage regimen

Uso sottocutaneo:

-

Cane

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/07/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

62786

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/2020

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0521/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Germania Grecia Italia Paesi Bassi Polonia
Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050213>