

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

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Ovino

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

107.93 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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

-

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

-

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

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

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

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

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/07/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 11557/3002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/08/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Finlandia Germania Grecia Italia Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Spagna Svezia

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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