

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

Geautoriseerd

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Oxtra DD 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Schaap

Paard

Kat

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 35 day 24 hour dosage regimen
- Meat and offal. 35 day Prolonged action dosage regimen
- Milk. 72 hour 24 hour dosage regimen

-

Hond

-

Schaap

- Meat and offal. 53 day 24 hour dosage regimen
- Meat and offal. 18 day Prolonged action dosage regimen
- Milk. 120 hour 24 hour dosage regimen

-

Paard

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

-

Kat

-

Varken

- Meat and offal. 14 day 24 hour dosage regimen
- Meat and offal. 13 day Prolonged action dosage regimen

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 35 day 24 hour dosage regimen
- Milk. 72 hour 24 hour dosage regimen

-

Schaap

- Meat and offal. 53 day 24 hour dosage regimen
- Milk. 120 hour 24 hour dosage regimen

-

Paard

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

-

Varken

- Meat and offal. 14 day 24 hour dosage regimen

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/07/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

62786

Wijzigingsdatum status toelating:

21/07/2020

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0521/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Duitsland Griekenland Italië Nederland Polen
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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