

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

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
sau
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
107.93 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 35 dag 24 hour dosage regimen
- Slakt. 35 dag Prolonged action dosage regimen
- Melk. 72 time 24 hour dosage regimen

-

sau

- Slakt. 53 dag 24 hour dosage regimen
- Slakt. 18 dag Prolonged action dosage regimen
- Melk. 120 time 24 hour dosage regimen

-

hest

- Slakt. 6 måned 24 hour dosage regimen

-

gris

- Slakt. 14 dag 24 hour dosage regimen

- Slakt. 13 dag Prolonged action dosage regimen

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 35 dag 24 hour dosage regimen

- Melk. 72 time 24 hour dosage regimen

-

sau

- Slakt. 53 dag 24 hour dosage regimen

- Melk. 120 time 24 hour dosage regimen

-

hest

- Slakt. 6 måned 24 hour dosage regimen

-

gris

- Slakt. 14 dag 24 hour dosage regimen

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/07/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 11557/3002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/08/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FI DE EL IT NL NO PL PT RO ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.