

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Oxtra DD 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

107.93 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

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

-

Dog

-

Sheep

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

•

Horse

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

•

Cat

•

Pig

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

Via intravenosa:

•

Cattle

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

•

Sheep

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

•

Horse

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

•

Pig

- Meat and offal. 14 dia 24 hour dosage regimen

Via subcutânea:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

21/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

62786

Data de alteração do estado de autorização:

21/07/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0521/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Alemanha Grécia Itália Países Baixos Polónia
Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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