

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 veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

•

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

•

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/07/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 11557/3002

Data da alteração do estado de autorização:

13/08/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0521/001

Estados-Membros envolvidos:

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.