

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

Oprávněný

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Názov lieku:

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

Oxtra DD 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

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

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

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- 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

-

Dog

-

Sheep

- 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

•

Horse

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

•

Cat

•

Pig

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

Intravenózne použitie:

•

Cattle

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

•

Sheep

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

•

Horse

- Meat and offal. 6 month 24 hour dosage regimen

•

Pig

- Meat and offal. 14 day 24 hour dosage regimen

Subkutánne použitie:

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/07/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

62786

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/07/2020

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0521/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Nemecko Grécko Taliansko Holandsko Poľsko
Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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