

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

Auktoriserad

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Oxtra DD 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Får

Häst

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
107.93 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Hund

-

Får

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

-

Häst

- Meat and offal. 6 månad 24 hour dosage regimen

-

Katt

-

Svin

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

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Får

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

-

Häst

- Meat and offal. 6 månad 24 hour dosage regimen

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn 24 hour dosage regimen

Subkutan användning:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Danmark

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

21/07/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:62786

Datum för ändring av godkännandestatus:21/07/2020

Referensmedlemsstat:Irland

Förfarandenummer:IE/V/0521/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Tyskland Grekland Italien Nederländerna Polen
Portugal Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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