

DAXTON 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Autorizado

- Tulathromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DAXTON 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA94

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

27/02/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

69189

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/02/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0428/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia Grecia Hungría

Generic of:

600000003851

600000004232

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0428001-dcp-daxton-100-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf