

# Hexasol LA Solution for Injection

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate
- Flunixin meglumine

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Hexasol LA Solution for Injection

Hexasol LA Solution for Injection

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

323.52 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

33.18 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Usò intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01AA56

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Available in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

5/02/1999

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA22664/049/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/02/1999

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0151/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Francia Portogallo

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051673>