

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

Autorizado

- Tulathromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Daxton 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

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

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

-

Sheep

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

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA94

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Cenavisa S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/09/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

3349

Data da alteração do estado de autorização:

2/09/2024

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0428/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia Grécia Hungria
Itália Letónia Lituânia Polónia Roménia

Generic of:

600000003851

600000004232

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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