

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

Autorizado

- Tulathromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

DAXTON 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине и овце

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

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

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

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

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:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Cenavisa S.L.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

16/09/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3263

Data de alteração do estado de autorização:

16/09/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000124042>