

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000082918>

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

Registrováno

- Tulathromycin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Ovce

---

### Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 22 day

•

**Skot**

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition

**Intramuskulární podání:**

•

**Prase**

- Maso. 13 day

•

**Ovce**

- Maso. 16 day

•

**Ovce**

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Datum registrace:**

5/07/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Mevet S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

3107

---

**Datum změny stavu registrace:**

5/07/2021

---

**Referenční členský stát:**

Španelsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0391/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Dánsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie  
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.