

# VETDRAX 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

Zugelassen

- Tulathromycin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

VETDRAX 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Schaf

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

•

**Rind**

- Milch. 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

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

•

**Schaf**

- Milch. 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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01FA94

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

30/05/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Mevet S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

840687

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/05/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0391/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/04/2025

Updated on: 23/06/2025

[Herunterladen](#)

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/06/2024

Updated on: 23/06/2025

[Herunterladen](#)

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/06/2024

Updated on: 23/06/2025

[Herunterladen](#)

## Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0391001-dcp-vetdrax-100-mg(ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheeps-en.pdf