

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

Autorisiert

- Tulathromycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vetdrax 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep
VETDRAX 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Schwein
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 22 day
- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 22 days; 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 day

• Schaf

- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 16 days; 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

- Fleisch und Innereien. 16 day
-

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

QJ01FA94

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

1/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.U.

Zuständige Behörde:

National Veterinary Medicines Agency

Zulassungsnummer:

FR/V/3340094 3/2021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0391/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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