

# DORAXX 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe

Zugelassen

- Tulathromycin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

DORAXX 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, 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

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

Dopharma Research B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

4/05/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Mevet S.A.

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7000128.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/05/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0390/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Dänemark Estland Frankreich Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande  
Polen Portugal Rumänien

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/06/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/06/2025

Herunterladen

Etikettierung

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

eu-PUAR-doraxx-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf