

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 SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y OVINO

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

• Rind

- Milk. 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 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 day

• Schaf

- Milk. 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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

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:

7/05/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.U.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

4005 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/05/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0391/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082872>