

# Vetdrax 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

Autorizado

- Tulathromycin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Vetdrax 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Sheep

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Ovino

---

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 22 Día

•

**Bovino**

- 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

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

•

**Ovino**

- Meat and offal. 16 Día

•

**Ovino**

- 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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/05/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Mevet S.A.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 32509/4032

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

20/11/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0391/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Francia Alemania Grecia Hungría Italia  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.