

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040710>

# DRALTEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

No  
autorizado

- Tulathromycin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DRALTEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino

Porcino

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## 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 intramuscular:**

•

**Ovino**

- Milk. no withdrawal period      No withdrawal period

- Meat and offal. 16 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Milk. no withdrawal period      No withdrawal period

- Meat and offal. 22 Día

---

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

QJ01FA94

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

25/09/2020

---

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

Vetoquinol S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Número de autorización:**

FR/V/5259747 1/2020

---

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

26/08/2025

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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