

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

Autorizado

- Tulathromycin

Product identification

Nombre del medicamento:

Doraxx 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep
DORAXX 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulēms ir avims

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****. Bovino**

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Meat and offal: 22 days; 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

- 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

- Meat and offal. 16 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FA94

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

14/04/2021

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Mevet S.A.U.

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/21/2655/001-002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/04/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0390/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

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

RV2655.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083013>