

# VETDRAX 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

No  
autorizado

- Tulathromycin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VETDRAX 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja de cartón con 1 vial de 100 ml

---

## 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:**

15/12/2021

---

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

Mevet S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

4047 ESP

---

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

29/01/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0401/001

---

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

Español (PDF)

Publicado el: 27/06/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 27/06/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 27/06/2024

[Descargar](#)

eu-PUAR-vetdrax-25-mg-ml-solution-for-injection-for-pigs-en.pdf