

# Vetdrax 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheeps

Autorisé

- Tulathromycin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Vetdrax 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheeps

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 22 day

- 

**Bovins**

- Lait. 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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 16 day

- 

**Mouton**

- Lait. 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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/05/2021

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Mevet S.A.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

840687

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/05/2021

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0391/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Grèce Hongrie Italie  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-esv0391001-dcp-vetdrax-100-mg(ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheeps-en.pdf