

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

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Doraxx, 100 mg/ml süstelahuus veistele, sigadele ja lammastele

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:

Estonie

Disponible en:

Estonie

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:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/04/2021

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

Mevet S.A.

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

2284

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/04/2021

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0390/001

États membres concernés:

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

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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.

Etiquetage

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

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