

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

Autorisé

- Tulathromycin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Vetdrax 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep  
VETDRAX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO PORCINO Y OVINO

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Porc  
Mouton

---

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée  
Voie intramusculaire

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of 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

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Espagne

---

**Available in:**

Espagne

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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.

---

**Marketing authorisation date:**

7/05/2021

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Mevet S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

4005 ESP

---

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

8/05/2021

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0391/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Grèce Hongrie Italie

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

### 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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082872>