

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

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>