

Vetdrax 25 mg/ml solution for injection for pigs

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetdrax 25 mg/ml solution for injection for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

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

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

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:

3/01/2022

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

Mevet S.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

71/04-01-2022/K-0245202

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/01/2022

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0401/001

États membres concernés:

Danemark Grèce Hongrie Italie Pologne

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