

File downloaded on 2026-06-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040710>

# DRALTEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

Nem  
engedélyezett

- Tulathromycin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

DRALTEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

juh  
sertés  
szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**juh**

- Milk. no withdrawal period      No withdrawal period

- Meat and offal. 16 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 13 day

**Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Milk. no withdrawal period      No withdrawal period

- Meat and offal. 22 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01FA94

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol S.A.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

25/09/2020

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Engedély száma:**

FR/V/5259747 1/2020

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

26/08/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.