

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

Heimilað

- Tulathromycin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

- 

**Nautgripir**

- Mjólk. 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

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- 

**Sauðkind**

- Mjólk. 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

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01FA94

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Grikkland

---

**Fáanlegt í:**

Grikkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

2/08/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Mevet S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

National Organization For Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

73693/03-08-2021/K-0245201

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

2/08/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0391/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland  
Ítalía Holland Pólland Portúgal Rúmenía Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-PUAR-esv0391001-dcp-vetdrax-100-mg(ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheeps-en.pdf