

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

Geautoriseerd

- Tulathromycin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 22 day

• Rund

- Milk. 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

Intramusculair gebruik:**• Varken**

- Meat and offal. 13 day

• Schaap

- Meat and offal. 16 day

• Schaap

- Milk. 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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA94

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

7/05/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Mevet S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

4005 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

8/05/2021

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0391/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije
Italië Nederland Polen Portugal Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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>