

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

Toegelaten

- Tulathromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

2/08/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Mevet S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

34340/18-03-2026/K-0245201

Datum toelatingswijziging:

17/03/2026

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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

Bijsluiters

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

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U 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