

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

Autorisert

- Tulathromycin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

sau

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 22 dag

•

**storfe**

- Melk. 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

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 13 dag

•

**sau**

- Slakt. 16 dag

•

**sau**

- Melk. 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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

**(ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/07/2021

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Mevet S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3107

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/07/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0391/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK FR DE EL HU IT NL PL PT RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.