

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

Ikke
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:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

FR

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:

1/04/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mevet S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/3340094 3/2021

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/10/2024

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0391/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Package Leaflet and Labelling

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

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