

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

Autorizat

- Tulathromycin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

DORAXX 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és juhok számára
A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație subcutanată:****. Bovine**

- Carne și organe. 22 day
- Lapte. no withdrawal period

Meat and offal: 22 days; 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

Administrație intramusculară:**. Porc**

- Carne și organe. 13 day

. Oaie

- Lapte. no withdrawal period

Meat and offal: 16 days; 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

- Carne și organe. 16 day
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA94

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

29/03/2021

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Mevet S.A.U.

Dopharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

National Food Chain Safety Office

Numărul autorizației:

4258/X/21 NÉBIH ÁTI

Data modificării statusului autorizației:

29/03/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0390/001

State membre interesate:

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-doraxx-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-sheep-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083021>