

DRALTEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

Ej
godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DRALTEN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET OVINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får
Svin
Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Får

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period
- Meat and offal. 16 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period
- Meat and offal. 22 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Godkännandedatum:

25/09/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/5259747 1/2020

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/08/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.