

DRAXXIN PLUS

Registrováno

- Ketoprofen
- Tulathromycin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DRAXXIN PLUS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in cattle 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.

- Maso. 50 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Kypr

Dostupné v:

Kypr

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Hellas S.A.

Datum registrace:

26/05/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

CY00790V

Datum změny stavu registrace:

26/05/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0352/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-draxxin-plus-en.pdf