

## DRAXXIN PLUS

Autorizado

- Ketoprofen
- Tulathromycin

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DRAXXIN PLUS

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Milk. 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.

- Meat and offal. 50 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA99

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/07/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2997

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/01/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0352/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-draxxin-plus-en.pdf