

Draxxin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle)

Volitatud

- Tulathromycin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Draxxin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle)

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Viaal

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 22 day 22 days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01FA94

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium SA

Müügiloa kuupäev:

11/11/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

11/11/2003

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 25/04/2025

[Lae alla](#)

ema-puar-v-077-var-x-0026-en.pdf

ema-puar-draxxin-v-077-var-ii-0031-en.pdf

ema-puar-draxxin-v-077-var-ii-0034-en.pdf

ema-puar-draxxin-v-077-var-x-0029-en.pdf

ema-puar-draxxin-v-077-par-en.pdf