

DRAXXIN PLUS

Volitatud

- Ketoprofen
- Tulathromycin

Product identification

Ravimi nimetus:

DRAXXIN PLUS

Draxxin Plus 100 mg/ml - 120 mg/ml Oplossing voor injectie

Draxxin Plus 100 mg/ml - 120 mg/ml Solution injectable

Draxxin Plus 100 mg/ml - 120 mg/ml Injektionslösung

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:**

-

veis

- piim. 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.

- liha ja söödavad koed. 50 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01FA99

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Available in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

15/07/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

BE-V567057

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

15/07/2020

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse number:

ES/V/0352/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-PUAR-draxxin-plus-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017538>