

Draxxin Plus 100 mg/ml + 120 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Volitatud

- Ketoprofen
- Tulathromycin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Draxxin Plus 100 mg/ml + 120 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

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 anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01FA99

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Suurbritannia (Põhja-lirimaa)

Saadaval:

Suurbritannia (Põhja-lirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium S.A.

Müügiloa kuupäev:

1/09/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastutav asutus:

The Veterinary Medicines Directorate

Müügiloa number:

Vm 60021/3060

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/10/2024

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse 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

Dokumendid

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