

# Draxxin 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pig, sheep)

Autorisé

- Tulathromycin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 22 day 22 days

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 16 day 16 days

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day 13 days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 22 day 22 days

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 16 day 16 days

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day 13 days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/11/2003

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

11/11/2003

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 25/04/2025

[Télécharger](#)

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

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

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

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

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