

# DRAXXIN PLUS

Autorisé

- Ketoprofen
- Tulathromycin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

DRAXXIN PLUS

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. 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.

- Viande et abats. 50 day

---

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

QJ01FA99

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

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

---

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

Zoetis Portugal Lda.

---

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

15/05/2020

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1347/01/20DFVPT

---

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

15/05/2020

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0352/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France  
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-draxxin-plus-en.pdf