

# DRAXXIN PLUS 100 MG/ML + 120 MG/ML

Autorizzato

- Ketoprofen
- Tulathromycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DRAXXIN PLUS 100 MG/ML + 120 MG/ML

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

120.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- latte. 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.

- carni e frattaglie. 50 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone da 250 ml

Flacone da 100 ml

Flacone da 50 ml

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/08/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105408

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/08/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0352/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia  
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-draxxin-plus-en.pdf