

Draxxin 25 mg ml - Solution for injection (pig)

Autorisert

- Tulathromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Draxxin 25 mg ml - Solution for injection (pig)

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 13 dag 13 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , BG , DE , DK , EL , ES , HU , IT , LU , NL , PL , RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/11/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/07/2014

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 25/04/2025

Nedlasting

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

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

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

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

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