

# DRAXXIN PLUS

Godkänd

- Ketoprofen
- Tulathromycin

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

DRAXXIN PLUS

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Milk. 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.

- Meat and offal. 50 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA99

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Irland

---

**Tillgänglig i:**

Irland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Godkännandedatum:**

25/08/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10387/099/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/08/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0352/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike  
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-PUAR-draxxin-plus-en.pdf