

DRAXXIN PLUS

Auktoriserad

- Ketoprofen
- Tulathromycin

Product identification

Läkemedlets namn:

DRAXXIN PLUS

Draxxin Plus 100 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Available in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

30/06/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 124969

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

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

Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017592>