

## **Avis relatif à l'octroi d'autorisations de mise sur le marché de médicaments vétérinaires**

Décision du directeur de l'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail

Spécialité dénommée : DRAXXIN KP 100 MG/ML + 120 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, Solution injectable

Titulaire : ZOETIS FRANCE

Composition : Kétoprofène 120 mg - Excipient QSP 1 mL; Tulathromycine 100 mg - Excipient QSP 1 mL

Numéro d'autorisation de mise sur le marché : FR/V/4123188 9/2020

Date de décision : 29/05/2020