

Informace o nesprávném označení na obale veterinárního léčivého přípravku Draxxin 100 mg/ml injekční roztok pro skot, prasata a ovce

Dne 16.4.2024 bylo v rámci kontroly u chovatele zjištěno, že používaný veterinární léčivý přípravek **Draxxin 100 mg/ml injekční roztok pro skot, prasata a ovce, reg. č. EU/2/03/041**, má na sekundárním obalu: papírová krabička uvedenou **nesprávnou** informaci „*indikační omezení*“.

Tato informace je uvedena navíc a není v souladu s textem na obalu, který byl schválen v rámci registračního řízení.

Z důvodu zajištění dostupnosti předmětného přípravku na trhu v České republice budou již vyrobené šarže na trhu ponechány. Jedná se o tyto šarže:

	č. šarže	EXP	množství
Draxxin 100 mg/ml 1x50ml	637700	08/2025	360
Draxxin 100 mg/ml 1x250ml	639303	10/2025	350
Draxxin 100 mg/ml 1x100ml	645185	10/2025	600
Draxxin 100 mg/ml 1x100ml	672352	03/2026	500
Draxxin 100 mg/ml 1x100 ml	695616	06/2026	500
Draxxin 100 mg/ml 1x50 ml	706205	06/2026	500
Draxxin 100 mg/ml 1x100 ml	733945	02/2027	600

Další vyrobené šarže budou uvedeny na trh s platnými texty na obale.