Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000001244

# Increxxa 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Autorizzato

• Tulathromycin

# Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Increxxa 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in Inglese

# Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare Uso sottocutaneo

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 100.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

## Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

# Tempo di attesa per via di somministrazione:

**Uso intramuscolare:** 

•

### bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno 22 days

•

# **Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno 16 days

•

#### Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno 13 days

# **Uso sottocutaneo:**

•

### bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno 22 days

•

### **Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno 16 days

•

### Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno 13 days

# Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA94

# Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

### Autorizzato in:

Austria, Belgio, Bulgaria, Croazia, Cipro, Repubblica Ceca, Danimarca, Estonia, Finlandia, Francia, Germania, Grecia, Ungheria, Islanda, Irlanda, Italia, Lettonia, Liechtenstein, Lituania, Lussemburgo, Malta, Paesi Bassi, Norvegia, Polonia, Portogallo, Romania, Slovacchia, Slovenia, Spagna, Svezia,

Disponibile solo in <u>Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese</u> Norwegian

# Disponibile in:

Francia, Italia

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in Inglese

# Ulteriori informazioni

# Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

# Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

#### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

### Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/09/2020

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fareva Amboise

### Autorità responsabile:

**European Commission** 

| N | lum | oro | ٦i | auta | rizzz | azion | ^- |
|---|-----|-----|----|------|-------|-------|----|
| N | ıum | ero | aı | auto | rizza | azion | e: |

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

# Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/09/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

# Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 12/05/2025

Scaricamento

ema-puar-increxxa-v-5305-par-en.pdf