

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

Toegelaten

- Tulathromycin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Schaap  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Flacon

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 22 day 22 days

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 16 day 16 days

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day 13 days

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 22 day 22 days

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 16 day 16 days

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day 13 days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FA94

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk , Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/09/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fareva Amboise

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/09/2020

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/05/2025

[Downloaden](#)

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