

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

Autorisert

- Tulathromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Hetteglass

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 22 dag 22 days

-

sau

- Slakt. 16 dag 16 days

-

gris

- Slakt. 13 dag 13 days

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 22 dag 22 days

-

sau

- Slakt. 16 dag 16 days

-

gris

- Slakt. 13 dag 13 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/09/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fareva Amboise

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/09/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 12/05/2025

Nedlasting

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000733>