

# Zuprevo 180 mg/ml - Solution for injection

Godkänd

- Tildipirosin

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Zuprevo 180 mg/ml - Solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
180.00 milligram(s) / 1.00 Injektionsflaska

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 47 dygn

47 days (Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition)

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA96

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Danmark , Frankrike , Irland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Tyskland , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

6/05/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/05/2011

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/02/2024

[Ladda ner](#)

ema-puar-zuprevo-v-2009-var-ii-0006-g-en.pdf

ema-puar-zuprevo-v-2009-par-en.pdf