

Chanaxin 100 mg/ml - Solution for injection

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Chanaxin 100 mg/ml - Solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Injektionsflaska

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 22 dygn 22 days

-

Får

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn 13 days

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 22 dygn 22 days

-

Får

- Meat and offal. 16 dygn 16 days

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn 13 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

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)

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 lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Godkännandedatum:

19/04/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/04/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 19/07/2022

Ladda ner

ema-puar-chanaxin-v-005606-par-en.pdf