

Huvexxin 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Разрешен

- Tulathromycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Huvexxin 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

овца

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in 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.

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 22 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in 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.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA94

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

8/12/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 128966

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

Референтна държава членка:

Процедурен номер:

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet