

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

Zugelassen

- Tulathromycin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Huvexxin 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep  
Huvexxin, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, svinje i ovce

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schaf  
Schwein  
Rind

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01FA94

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

HuVepharma

---

### **Zulassungsdatum:**

21/12/2022

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/22-01/718

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/01/2024

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0662/002

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island  
Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal

Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.