

# Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Autorisiert

- Tulathromycin

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Huvexxin 25 mg/ml soluzione iniettabile per suini

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Injektionslösung

### Withdrawal period by route of administration:

**intramuskuläre Anwendung:****• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

---

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

QJ01FA94

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Italien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

1/09/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet J.S.C.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

105648

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/09/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0662/001

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108405>