

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

Autorisiert

- Tulathromycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Huvexxin 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és juhok számára

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 16 day

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

subkutane Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 22 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:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

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:

10/08/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet J.S.C.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4382/X/23 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/08/2023

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000108357>