

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

Autorizado

- Tulathromycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Porcino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Ovino

- Meat and offal. 16 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 22 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA94

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

3/04/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

66743

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/04/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0662/002

Estados miembros afectados:

Austria [Bélgica](#) [Bulgaria](#) [Croacia](#) [Chipre](#) [República Checa](#) [Dinamarca](#) [Estonia](#)

Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Malta Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.