

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

Autorizado

- Tulathromycin

Product identification

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Ovino**

- Meat and offal. 16 Día

. Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:**. Bovino**

- Meat and offal. 22 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FA94

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Hungría

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

10/08/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4382/X/23 NÉBIH ÁTI

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/08/2023

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108357>