

# Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Autorisé

- Tulathromycin

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

Huvexxin, 25mg/ml, Injekční roztok  
Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:****• Porc**

- Viande et abats. 13 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Tchéquie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

30/12/2022

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Biovet J.S.C.

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

96/040/22-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/12/2022

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0662/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchèque Danemark Estonie  
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108409>