

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

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Huvexxin, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda, svinje i ovce

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

•

Mouton

- Viande et abats. 16 day

•

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 22 day

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

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/12/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/22-01/718

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0662/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie 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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.