

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

Autorisé

- Tulathromycin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Huvexxin 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep  
Huvexxin 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Mouton  
Porc  
Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of 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

---

**Statut juridique de la production:**

Disponible uniquement en [German](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Autriche

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

20/03/2023

---

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

Biovet J.S.C.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

841631

---

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

20/03/2023

---

**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)

---

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

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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/600000108355>