

# 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

---

### 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:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**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:**

3/04/2023

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

66743

---

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

3/04/2023

---

**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)

---

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