

Huvexxin 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, svínum, kindum

Heimilað

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Huvexxin 100 mg/ml Stungulyf, lausn Handa nautgripum, svínum, kindum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Svín

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA94

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

26/04/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/23/007/02

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/04/2023

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0662/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.