

# Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizzato

- Tulathromycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Huvexxin, 25 mg/mL, otopina za injekciju, za svinje

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Croazia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

HuVepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/12/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/22-01/717

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/01/2024

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

**Numero di procedura:**

IE/V/0662/001

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia

Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania

Lussemburgo Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia

Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.