

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

Toegelaten

- Tulathromycin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

Huvexxin 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a ovce

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap

Varken

Rund

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 16 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 13 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 22 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01FA94

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slowakije

---

**Beschikbaar in:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

---

### Handelsvergunningsdatum:

11/01/2022

---

### Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

---

### Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Vergunningsnummer:

96/049/DC/22-S

---

### Datum toelatingswijziging:

11/01/2022

---

### Rapporterende lidstaat:

Ierland

---

### Procedurenummer:

IE/V/0662/002

---

### Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen  
Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië  
Spanje  
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.