

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

Autorisert

- Tulathromycin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau
gris
storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

sau

- Slakt. 16 dag

-

gris

- Slakt. 13 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 22 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Tilgjengelig i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/12/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1089622

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/12/2022

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0662/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FR DE EL HU IS IT LV LT LU MT NL
PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.