

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
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

-

gris

- Slakt. 13 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 22 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA94

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/12/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 128966

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/2024

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