

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

Autorizado

- Tulathromycin

Product identification

Nome do medicamento:

Huvexxin 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep
Huvexxin 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular
Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Sheep**

- Meat and offal. 16 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

Via subcutânea:

- **Cattle**

- Meat and offal. 22 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01FA94

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica não renovável

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

20/03/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

841631

Data de alteração do estado de autorização:

20/03/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0662/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
França Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Malta Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108355>