

Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Tulathromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Huvexxin 25 mg/ml solution for injection for pigs

Huvexxin 25 mg/ml soluzione iniettabile per suini

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA94

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

1/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105648

Data da alteração do estado de autorização:

1/09/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0662/001

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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.