

# Huvexxin 100 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

Autorizado

- Tulathromycin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Huvexxin 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep  
Huvexxin 100 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e ovinos

### 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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

### Via de administração:

Via intramuscular  
Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de Segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- **Sheep**

- Meat and offal. 16 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

#### **Via subcutânea:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 22 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FA94

---

### **Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

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

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

HuVepharma

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

6/01/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet J.S.C.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

1549/02/23DFVPT

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

22/01/2024

---

**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](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Resumo das características do medicamento

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108348>