

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

Oprávněný

- Tulathromycin

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Sheep**

- Meat and offal. 16 day

- **Pig**

- Meat and offal. 13 day

Subkutánne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 22 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FA94

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

20/03/2023

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biovet J.S.C.

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

841631

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/03/2023

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0662/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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