

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

Auktoriserad

- Tulathromycin

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Huvexxin 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και πρόβατα

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:****. Får**

- Meat and offal. 16 dygn

. Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Subkutan användning:**. Nöt**

- Meat and offal. 22 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Cypern

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

16/12/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Biovet J.S.C.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Godkännandenummer:

CY00889V

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/12/2022

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0662/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Italien Lettland Litauen
Luxemburg Malta Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108366>