

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

Godkänd

- Tulathromycin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

Huvexxin 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és juhok számára

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Får

Svin

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****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

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Ungern

---

**Tillgänglig i:**

Ungern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Godkännandedatum:**

10/08/2023

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

4382/X/23 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/08/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

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)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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