

HuveGuard MMAT Suspension for Oral Suspension for Chickens

Разрешен

- Eimeria tenella, strain Rt 3+15, Live
- Eimeria acervulina, strain RA 3+20, Live
- Eimeria mitis, strain Jormit 3+9, Live
- Eimeria maxima, strain MCK +10, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens
HuveGuard MMAT Suspension for Oral Suspension for Chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Налично само в Английски

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Налично само в Английски

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AN01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

8/09/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet AD

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 30282/3020

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/08/2024

Референтна държава членка:

[illegible]

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.