

HuveGuard NB, Suspenze pro perorální suspenzi

Registrováno

- Eimeria brunetti, strain Roybru 3+28, Live
- Eimeria necatrix, strain Mednec 3+8, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HuveGuard NB, Suspenze pro perorální suspenzi

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Kuře

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

8/06/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/047/16-C

Datum změny stavu registrace:

1/09/2020

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0207/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Malta

Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.