

HuveGuard NB

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

HuveGuard NB

HuveGuard NB εναιώρημα για από του στόματος χρήση σε όρνιθες

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:**Perorální podání:****• Kuře**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AN01

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Available in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet J.S.C.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

107716/29-11-2017/K-0231001

Datum změny stavu registrace:

2/06/2021

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0207/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici 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 K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035125>