

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens
HuveGuard MMAT, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#)

417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Léková forma:

Suspenze pro perorální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Kuře

- Maso. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

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

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Dostupné v:

Chorvatsko

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](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

23/11/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet J.S.C.

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/20-01/616

Datum změny stavu registrace:

18/06/2024

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0206/001

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

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036068>