

# 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 εναιώρημα για παρασκευή πόσιμου εναιωρήματος για όρνιθες

### 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:

Kypr

---

### Dostupné v:

Kypr

---

**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:**

6/07/2016

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Registrační číslo:**

CY00556V

---

**Datum změny stavu registrace:**

21/10/2020

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

**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 neželoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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