

# 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

### 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. 0 day

- Egg. 0 day

---

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

QI01AN01

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **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:

State Agency Of Medicines

---

### Registrační číslo:

1985

---

### Datum změny stavu registrace:

6/07/2016

---

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

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://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.