

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudse suspensiooni suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day

- Egg. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AN01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Malta

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

HuVepharma

Müügiloa kuupäev:

2/04/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Müügiloa number:

VMA75

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/04/2019

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0206/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Malta
Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.