

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:

Norra

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:

6/12/2016

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

Norwegian Medical Products Agency

Müügiloa number:

16-11084

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

27/08/2020

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

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Combined File of all Documents

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