

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/09/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovét AD

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10782/027/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2016

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0206/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Malte Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.