

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
50.00 unit(s) / 0.03 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/07/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1985

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/2016

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0206/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Malta Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.