

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. no withdrawal period zero days

- uova. no withdrawal period zero days

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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

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:

7/11/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0548/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/11/2016

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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