

HuveGuard NB suspension for oral suspension for chickens

Toegelaten

- Eimeria brunetti, strain Roybru 3+28, Live
- Eimeria necatrix, strain Mednec 3+8, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HuveGuard NB suspension for oral suspension for chickens

HuveGuard NB vet Suspension till oral suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AN01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

15/02/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

54277

Datum toelatingswijziging:

15/02/2018

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0207/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland
Litouwen Malta Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.