

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HUVEGUARD MMAT SUSPENSION POUR SUSPENSION BUvable POUR POULETS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. 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:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

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:

15/06/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/7268394 3/2016

Datum toelatingswijziging:

23/09/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0206/001

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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.