

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HUVEGUARD MMAT suspensie pentru suspensie orală pentru puii de găină

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

417.00 Oocyst(er) / 0.03 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

50.00 enhet(er) / 0.03 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

278.00 enhet(er) / 0.03 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

278.00 enhet(er) / 0.03 milliliter

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

kylling

- Slakt. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/09/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet J.S.C.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

210085

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/06/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0206/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT MT

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036081>