

# HuveGuard NB

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

HuveGuard NB

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 oocyst(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.03 mililitro(s)

### Forma farmacêutica:

Suspensão oral

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period  
zero days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Malta

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

HuVepharma

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

2/04/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

**Autoridade responsável:**

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

---

**Número da autorização:**

VMA74

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/04/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0207/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Malta Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035147>