

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HuveGuard MMAT suspensie voor orale suspensie voor kippen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

417.00 oocyst(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 unidade(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

278.00 unidade(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

278.00 unidade(s) / 0.03 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. 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:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

17/08/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 112918

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.