

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Ima dovoljenje
za promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za peroralno suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AN01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

HuVepharma

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

2/04/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biovet AD

Pristojni organ:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VMA75

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/04/2019

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

Zadevne države članice:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian
Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian Greek English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Latvian
Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish German Estonian English French Italian Dutch Portuguese
Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.