

# HuveGuard NB suspension for oral suspension for chickens

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

HuveGuard NB suspension for oral suspension for chickens

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
50.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
100.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Oral suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****Oral användning:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AN01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Godkännandedatum:**

20/06/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

PEI.V.11837.01.1

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/10/2020

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0207/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen  
Malta Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2613670-paren-20200313.pdf