

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:

Irland

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:

19/08/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10782/025/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/08/2016

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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