

HuveGuard MMAT

Autorisiert

- 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens
HuveGuard MMAT

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)
Verfügbar nur in [English](#)

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

22/07/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11847.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/10/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0206/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn

Irland Italien Lettland Litauen Malta Norwegen Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/12/2024

[Herunterladen](#)

2613681-paren-20200301 (1).pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036074>