

# 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pollos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
417.00 Oocisto(s) / 0.03 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Unidad(es) / 0.03 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
278.00 Unidad(es) / 0.03 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
278.00 Unidad(es) / 0.03 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión para preparación de suspensión oral

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía oral:**

- 

#### **Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AN01

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Noruega

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

6/12/2016

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

### **Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Número de autorización:**

16-11084

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/08/2020

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

NL/V/0206/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania

Malta Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.