

HuveGuard MMAT Suspension pour suspension buvable pour poulets

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HuveGuard MMAT Suspension pour suspension buvable pour poulets

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/08/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V500542

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/08/2016

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0206/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie

Malte Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

Télécharger