

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

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 for oral suspension for chickens

HuveGuard MMAT suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

### 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. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

---

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

QI01AN01

---

### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### Statut de l'autorisation:

Valide

---

### Autorisé en:

Lettonie

---

### Disponible en:

Lettonie

---

**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:**

1/07/2016

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/MRP/16/0025

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/07/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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