

HuveGuard MMAT

Autorisé

- Eimeria maxima, strain MCK +10, Live
- Eimeria mitis, strain Jormit 3+9, Live
- Eimeria acervulina, strain RA 3+20, Live
- Eimeria tenella, strain Rt 3+15, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

HuveGuard MMAT

HuveGuard MMAT suspensão para suspensão oral em galinhas

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

150.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

• **Poulet**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AN01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Biovet J.S.C.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

928/01/16RIVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/04/2022

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036089>