

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorizzato

- 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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

polli

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 unit(s) / 0.03 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
278.00 unit(s) / 0.03 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
278.00 unit(s) / 0.03 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione per sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AN01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Malta

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

HuVepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/04/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

---

**Numero di autorizzazione:**

VMA75

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/04/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0206/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Malta Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna  
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.