

HuveGuard MMAT

Autorizzato

- 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

Denominazione del medicinale:

HuveGuard MMAT

HuveGuard MMAT suspensão para suspensão oral em galinhas

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

150.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

• polli

- carne e visceri. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AN01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Available in:

Portogallo

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet J.S.C.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

928/01/16RIVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/04/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

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