

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HUVEGUARD MMAT SUSPENSION PARA PREPARACIÓN DE SUSPENSIÓN ORAL PARA POLLOS

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](#)
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

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

- uova. no withdrawal period zero days

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:

Spagna

Available in:

Spagna

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:

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

11/08/2016

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3462 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/12/2021

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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/600000036091>