

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Kip**

- Meat and offal. 0 day
  - Egg. 0 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AN01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Kroatië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

23/11/2016

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Vergunningsnummer:**

UP/I-322-05/20-01/616

---

### **Datum toelatingswijziging:**

3/04/2026

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

### **Procedurenummer:**

NL/V/0206/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland

Litouwen Malta Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië  
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.