

HuveGuard MMAT

Geautoriseerd

- 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

Naam van het geneesmiddel:

HuveGuard MMAT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
150.00 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AN01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Malta

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

Toelatingsnummer:

VMA75

Wijzigingsdatum status toelating:

2/04/2019

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036079>