

# 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

---

**Wachttijd 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:**

Slovenië

---

**Beschikbaar in:**

Slovenië

---

**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:**

7/11/2016

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Vergunningsnummer:**

MR/V/0548/001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

7/11/2016

---

### **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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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.