

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
417.00 oocyst(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
50.00 unidade(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
278.00 unidade(s) / 0.03 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
278.00 unidade(s) / 0.03 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão para suspensão oral

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AN01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Croácia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

HuVepharma

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

23/11/2016

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Número da autorização:**

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

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

3/04/2026

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

### **Número de procedimento:**

NL/V/0206/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Malta Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.