

# HuveGuard MMAT suspensão para suspensão oral em galinhas

Autorizado

- 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

### Nome do medicamento:

HuveGuard MMAT

HuveGuard MMAT suspensão para suspensão oral em galinhas

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

150.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via oral:**

##### **. Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AN01

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Portugal

---

### **Available in:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

HuVepharma

---

### **Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

### **Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Biovet J.S.C.

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número da autorização:**

928/01/16RIVPT

---

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

13/04/2022

---

### **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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036089>