

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Oprávněný

- 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

## Product identification

### Názov lieku:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Huveguard MMAT, Suspenze pro perorální suspenzi

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Suspensia na perorálnu suspenziu

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

24/06/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biovet AD

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

97/049/16-C

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

1/09/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0206/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko  
Litva Malta Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036070>