

# HuveGuard MMAT

Auktoriserad

- 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

### Läkemedlets namn:

HuveGuard MMAT

HuveGuard MMAT, suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Tamhöns

---

### Administreringsväg:

Oral användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

150.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Oral suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral användning:**

• **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AN01

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

6/07/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet J.S.C.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1985

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/07/2016

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Förfarandenummer:**

NL/V/0206/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen  
Malta Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036071>