

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 suspensão para suspensão oral em galinhas

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:

Portugal

Available in:

Portugal

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:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet J.S.C.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

928/01/16RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/04/2022

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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/600000036089>