

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HUVEGUARD MMAT SUSPENSION PARA PREPARACIÓN DE SUSPENSIÓN ORAL PARA POLLOS

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](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Suspension till oral suspension

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

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:

11/08/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet J.S.C.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3462 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/12/2021

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)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

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/600000036091>