

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Viðurkennt

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HuveGuard MMAT, suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

### Marktegund:

Hænsn

---

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

---

### **Lyfjaform:**

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til inntöku:**

- 

#### **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

---

### **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI01AN01

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða leyfis:**

Gilt

---

### **Heimilað í:**

Eistland

---

### **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/07/2016

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet J.S.C.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Agency Of Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

1985

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

6/07/2016

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0206/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland  
Litáen Malta Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

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