

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Heimilað

- 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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
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:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

6/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

16-11084

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/08/2020

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Combined File of all Documents

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