

# 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. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

---

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

QI01AN01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Svíþjóð

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt 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:**

15/02/2018

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

54416

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

15/02/2018

---

**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  
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

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

## Skjöl

### Fylgiseðill

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

### Samantekt á eiginleikum lyfs

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

### Áletranir

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.