

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
417.00 Oocyst(er) / 0.03 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
50.00 enhet(er) / 0.03 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
278.00 enhet(er) / 0.03 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
278.00 enhet(er) / 0.03 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Suspensjon til mikstur, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

•

**kylling**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

HuVepharma

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/08/2016

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

BE-V500542

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/08/2016

---

### **Referanse medlemsstat:**

NL

---

### **Prosedyrenummer:**

NL/V/0206/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT MT

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.