

# 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:**

HR

---

**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:**

23/11/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

UP/I-322-05/20-01/616

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/04/2026

---

**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  
NO PL PT RO SI SI ES SE

---

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

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