

# 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:**

SI

---

**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:**

8/08/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

97/044/MR/16-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

8/08/2016

---

**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  
NO PL PT RO SI SI ES SE

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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