

## **ANEXO I**

### **RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

EVANOVO suspensão e solvente para suspensão injetável para galinhas

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose (0,006 ml) da vacina não diluída contém:

### Substância(s) ativa(s):

<i>Eimeria acervulina</i> , estirpe 044, vivo	598 – 809*
<i>Eimeria maxima</i> , estirpe 013, vivo	352 – 476*
<i>Eimeria praecox</i> , estirpe 007, vivo	235 – 317*
<i>Eimeria tenella</i> , estirpe 004, vivo	221 – 299*

\* Número de oócitos esporulados derivados de linhas precoces atenuadas de coccídeos, de acordo com procedimentos *in vitro* do fabricante no momento da mistura.

<b>Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes</b>
<b>Suspensão EVANOVO:</b>
Fosfato dissódico dodeca-hidratado
Polissorbato 80
Cloreto de potássio
Fosfato de potássio di-hidrogenado
Água purificada
Cloreto de sódio
<b>Solvente HIPRAHATCH, para vacinas de aves:</b>
Fosfato dissódico dodeca-hidratado
Cloreto de potássio
Fosfato de potássio di-hidrogenado
Cloreto de sódio
Água para injetáveis

Suspensão: suspensão branca e turva.

Solvente: solução límpida e incolor.

## 3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

### 3.1 Espécies-alvo

Ovos de galinha embrionados.

### 3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Para imunização ativa de galinhas para reduzir manifestações clínicas (diarreia), lesões intestinais e produção de oócitos associadas a coccidiose causada por *Eimeria acervulina*, *Eimeria maxima* e *Eimeria praecox* e para reduzir manifestações clínicas, lesões intestinais e produção de oócitos associadas a coccidiose causada por *Eimeria tenella*.

Início da imunidade: 21 dias de idade.

Duração da imunidade: 63 dias de idade num ambiente que permita a reciclagem de oocistos.

### **3.3 Contraindicações**

Não existentes.

### **3.4 Advertências especiais**

A vacina não irá conferir proteção contra a Coccidiose a outras espécies para além das galinhas.

Vacinar apenas embriões saudáveis.

### **3.5 Precauções especiais de utilização**

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Nas 3 primeiras semanas após a vacinação, as galinhas devem ser rigorosamente criadas ao nível do solo.

Para reduzir infeções de campo, recomenda-se que todos os resíduos sejam removidos, e as instalações e equipamento relacionado em contacto com as galinhas vacinadas devem ser limpos entre ciclos de produção.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Lavar e desinfetar mãos e equipamentos após a utilização.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

### **3.6 Eventos adversos**

Desconhecidos.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

### **3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos**

Não aplicável.

### **3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação**

Dados de segurança e eficácia encontram-se disponíveis, os quais demonstram que esta vacina pode ser misturada com GUMBOHATCH antes de ser utilizada e administrada em simultâneo *in ovo*. A informação do medicamento veterinário GUMBOHATCH deverá ser consultada antes da administração combinada dos medicamentos veterinários.

A administração combinada de GUMBOHATCH e EVANOVO deverá ser utilizada apenas aquando da vacinação de ovos embrionados de 18 dias.

Para a utilização combinada, demonstrou-se que o início e duração da imunidade das espécies *Eimeria* incluídas na vacina EVANOVO são equivalentes aos estabelecidos para a EVANOVO quando utilizada sozinha.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia deste medicamento veterinário imunológico quando utilizado com qualquer outro medicamento veterinário, exceto o medicamento veterinário referido acima. A decisão da administração deste medicamento veterinário imunológico antes ou após a administração de qualquer outro medicamento veterinário deve, portanto, ser tomada caso a caso.

Nenhuma substância anticoccídea, ou outros agentes com atividade anticoccídea via alimentação ou água, deve ser utilizada durante, pelo menos, 3 semanas após a incubação de galinhas dos ovos vacinados com este medicamento veterinário, caso contrário a replicação correta dos oocistos da vacina e, consequentemente, o desenvolvimento de uma imunidade sólida podem ser impedidos. Além disso, a duração da imunidade depende de um ambiente que permita a reciclagem de oócitos. Como tal, a decisão de utilizar quaisquer substâncias anticoccídeas no período após as 3 semanas de idade deve ser tomada tendo em consideração o potencial impacto negativo na duração da imunidade deste medicamento veterinário.

### 3.9 Posologia e via de administração

Administração *in ovo*.

#### Regime de vacinação:

Administrar uma única injeção de 0,05 ml ou 0,1 ml de suspensão da vacina diluída em cada ovo de galinha aos 18 dias de embrionação.

#### Método de administração:

Pode ser utilizado um equipamento automático para injeção do ovo. O equipamento *in ovo* deverá ser previamente calibrado para assegurar a aplicação de uma dose de 0,05 ml ou 0,1 ml. As instruções de calibração e utilização do equipamento deverão ser rigorosamente seguidas, de modo a aplicar a dose adequada no saco amniótico do ovo embrionado.

Para diluição e administração da vacina, utilizar equipamento esterilizado sem quaisquer resíduos de desinfetantes químicos.

Preparar o volume necessário da vacina conforme os exemplos fornecidos nas tabelas abaixo, que ilustram diferentes possibilidades de diluição, de acordo com as diferentes apresentações:

#### **Diluições para administração *in ovo* (0,05 ml por dose):**

<b>Número e conteúdo dos frascos de vacina</b>	<b>Volume a utilizar de solvente HIPRAHATCH</b>	<b>Volume de solvente a retirar antes da diluição da vacina</b>
4 x 1000 doses	200 ml	24 ml
2 x 2000 doses	200 ml	24 ml
4 x 2000 doses	400 ml	48 ml
1 x 4000 doses	200 ml	24 ml
2 x 4000 doses	400 ml	48 ml
4 x 4000 doses	800 ml	96 ml
5 x 4000 doses	1000 ml	120 ml
2 x 5000 doses	500 ml	60 ml
4 x 5000 doses	1000 ml	120 ml
1 x 8000 doses	400 ml	48 ml
2 x 8000 doses	800 ml	96 ml
1 x 10 000 doses	500 ml	60 ml
2 x 10 000 doses	1000 ml	120 ml

**Diluições para administração *in ovo* (0,1 ml por dose):**

Número e conteúdo dos frascos de vacina	Volume a utilizar de solvente HIPRAHATCH	Volume de solvente a retirar antes da diluição da vacina
2 x 1000 doses	200 ml	12 ml
4 x 1000 doses	400 ml	24 ml
1 x 2000 doses	200 ml	12 ml
2 x 2000 doses	400 ml	24 ml
4 x 2000 doses	800 ml	48 ml
1 x 4000 doses	400 ml	24 ml
2 x 4000 doses	800 ml	48 ml
1 x 5000 doses	500 ml	30 ml
2 x 5000 doses	1000 ml	60 ml
1 x 8000 doses	800 ml	48 ml
1 x 10 000 doses	1000 ml	60 ml

**Diluição da vacina:**

1. Retirar do recipiente de solvente HIPRAHATCH a mesma quantidade de vacina a ser injetada (EVANOVO), conforme as tabelas abaixo.
2. Agitar o(s) frasco(s) da vacina e injetar o conteúdo no recipiente de solvente HIPRAHATCH. Misturar o conteúdo do recipiente agitando suavemente até o conteúdo ser totalmente diluído.
3. A vacina diluída é uma suspensão branca e deverá ser utilizada no prazo de 10 horas após a diluição. Misturar o conteúdo do recipiente agitando suavemente a cada 30 minutos durante a vacinação.

A vacina deverá ser injetada no saco amniótico de ovos embrionados de galinha de 18 dias.

Para a utilização simultânea com GUMBOHATCH, a administração combinada de EVANOVO e GUMBOHATCH deverá ser utilizada apenas aquando da vacinação *in ovo* de ovos embrionados de 18 dias.

**Deverão ser seguidas as seguintes instruções:**

- 1.1 Tendo em consideração o volume do recipiente de solvente HIPRAHATCH, preparar a vacina EVANOVO conforme descrito acima.
- 1.2 Assim que a vacina EVANOVO tiver sido preparada, considere o volume do recipiente para preparar doses suficientes de GUMBOHATCH para o recipiente.
- 1.3 Em cada frasco de GUMBOHATCH a utilizar, insira 4 ml da suspensão diluída da vacina EVANOVO preparada na secção 1.1.
- 1.4 Assim que o comprimido liofilizado estiver devidamente ressuspenso, introduzir os volumes dos vários frascos de GUMBOHATCH no recipiente da vacina.
- 1.5 Homogeneizar mexendo o volume do recipiente com as mãos até obter uma solução homogênea.
- 1.6 Vacinar utilizando o recipiente da vacina com as vacinas misturadas num período de 2 horas via *in ovo*. Misturar o conteúdo do recipiente agitando suavemente a cada 30 minutos durante a vacinação.

Preparar o volume necessário de cada vacina conforme os exemplos constantes da tabela abaixo, ilustrando diferentes possibilidades de mistura, de acordo com as diferentes apresentações **para administração *in ovo* (0,05 ml por dose):**

<b>GUMBOHATCH (Número e conteúdo dos frascos da vacina)</b>	<b>EVANOVO (Número e conteúdo dos frascos da vacina)</b>	<b>Volume a utilizar de solvente HIPRAHATCH</b>
4 x 1000 doses	4 x 1000 doses	200 ml
2 x 2000 doses	2 x 2000 doses	200 ml
4 x 2000 doses	4 x 2000 doses	400 ml
1 x 4000 doses	1 x 4000 doses	200 ml
2 x 4000 doses	4 x 2000 doses	400 ml
2 x 4000 doses	2 x 4000 doses	400 ml
4 x 4000 doses	4 x 4000 doses	800 ml
2 x 5000 doses	2 x 5000 doses	500 ml
8 x 2500 doses	4 x 5000 doses	1000 ml
2 x 4000 doses	1 x 8000 doses	400 ml
1 x 8000 doses	1 x 8000 doses	400 ml
4 x 4000 doses	2 x 8000 doses	800 ml
2 x 8000 doses	2 x 8000 doses	800 ml
4 x 2500 doses	1 x 10 000 doses	500 ml
1 x 10 000 doses	1 x 10 000 doses	500 ml
5 x 4000 doses	2 x 10 000 doses	1000 ml
4 x 5000 doses	2 x 10 000 doses	1000 ml
2 x 10 000 doses	2 x 10 000 doses	1000 ml

A vacina não deverá ser utilizada no caso de ter uma aparência diferente de uma suspensão turva branca.

### **3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)**

Não foram observados eventos adversos após a administração de uma sobredosagem de 10 vezes.

### **3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência**

Não aplicável.

### **3.12 Intervalos de segurança**

Zero dias

## **4. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS**

### **4.1 Código ATCvet: QI01AN01**

Para estimular a imunidade contra a coccidiose causada pela *Eimeria acervulina*, *Eimeria maxima*, *Eimeria praecox* e *Eimeria tenella*.

## **5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **5.1 Incompatibilidades principais**

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com o solvente para utilização com este medicamento veterinário e exceto aqueles mencionados acima na secção 3.8.

### **5.2 Prazo de validade**

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 1 ano

Prazo de validade do solvente HIPRAHATCH embalado para venda: 3 anos

Prazo de validade após diluição de acordo com as instruções: 10 horas.

Prazo de validade após misturar com GUMBOHATCH: 2 horas.

### **5.3 Precauções especiais de conservação**

Suspensão EVANOVO:

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Não congelar.

Proteger da luz.

Solvente HIPRAHATCH, para vacinas de aves:

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

### **5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário**

Suspensão EVANOVO:

Frascos de vidro incolor de tipo I contendo 6 ml, 12 ml, 24 ml, 30 ml, 48 ml ou 60 ml de suspensão (1000, 2000, 4000, 5000, 8000 e 10 000 doses), fechados com rolhas de elastómero polimérico de tipo I e tampas de alumínio.

Solvente HIPRAHATCH, para vacinas de aves:

Sacos de polipropileno ou frascos de polietileno de baixa densidade (LDPE) de 200 ml, 400 ml, 500 ml, 800 ml ou 1000 ml.

Dimensões de embalagem:

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 6 ml (1000 doses).

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 12 ml (2000 doses).

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 24 ml (4000 doses).

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 30 ml (5000 doses).

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 48 ml (8000 doses).

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 60 ml (10 000 doses).

Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 200 ml de solvente HIPRAHATCH.

Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 400 ml de solvente HIPRAHATCH.

Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 500 ml de solvente HIPRAHATCH.

Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 800 ml de solvente HIPRAHATCH.

Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 1000 ml de solvente HIPRAHATCH

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

### **5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos**

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

**6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

EU/2/22/284/001-006

**8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO**

Data da primeira autorização: 27/07/2022

**9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

07/2025

**10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



## **ANEXO II**

### **OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Não existentes.

**ANEXO III**  
**ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

## **A. ROTULAGEM**

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO****Caixas de cartão****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

EVANOVO suspensão e solvente para suspensão injetável para galinhas.

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada dose (0,006 ml) da vacina não diluída contém:

<i>Eimeria acervulina</i> , estirpe 044, vivo	598 – 809
<i>Eimeria maxima</i> , estirpe 013, vivo	352 – 476
<i>Eimeria praecox</i> , estirpe 007, vivo	235 – 317
<i>Eimeria tenella</i> , estirpe 004, vivo	221 – 299

**3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

1000 doses (6 ml)  
2000 doses (12 ml)  
4000 doses (24 ml)  
5000 doses (30 ml)  
8000 doses (48 ml)  
10 000 doses (60 ml)

**4. ESPÉCIES-ALVO**

Ovos de galinha embrionados.

**5. INDICAÇÕES****6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Administração *in ovo*.  
A misturar com o solvente HIPRAHATCH.

**7. INTERVALOS DE SEGURANÇA**

Intervalo de segurança: Zero dias

**8. PRAZO DE VALIDADE**

Exp. {mm/aaaa}  
Após a diluição, administrar no prazo de 10 horas.

<b>9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO</b>
---

Conservar e transportar refrigerado.  
Não congelar.  
Proteger da luz.

<b>10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"</b>
---

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

<b>11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"</b>
-------------------------------------

USO VETERINÁRIO

<b>12. MENÇÃO "MANter FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"</b>
--

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

<b>13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO</b>
--

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

<b>14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO</b>
--

EU/2/22/284/001 (1000 doses)  
EU/2/22/284/002 (2000 doses)  
EU/2/22/284/003 (4000 doses)  
EU/2/22/284/004 (5000 doses)  
EU/2/22/284/005 (10 000 doses)  
EU/2/22/284/006 (8000 doses)

<b>15. NÚMERO DO LOTE</b>
---------------------------

Lot {número}

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Frasco de vacina de 8000 ou 10 000 doses

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

EVANOVO suspensão e solvente para suspensão injetável para galinhas.

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada dose (0,006 ml) da vacina não diluída contém:

<i>Eimeria acervulina</i> , estirpe 044, vivo	598 – 809
<i>Eimeria maxima</i> , estirpe 013, vivo	352 – 476
<i>Eimeria praecox</i> , estirpe 007, vivo	235 – 317
<i>Eimeria tenella</i> , estirpe 004, vivo	221 – 299

**3. ESPÉCIES-ALVO**

Ovos de galinha embrionados.

**4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Administração *in ovo*.

A misturar com o solvente HIPRAHATCH.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**5. INTERVALOS DE SEGURANÇA**

Intervalo de segurança: Zero dias

**6. PRAZO DE VALIDADE**

Exp. {mm/aaaa}

Após a diluição, administrar no prazo de 10 horas.

**7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar e transportar refrigerado.

Não congelar.

Proteger da luz.

**8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

<b>9. NÚMERO DO LOTE</b>
--------------------------

Lot {número}

<b>10. DIMENSÃO DA EMBALAGEM</b>
----------------------------------

8000 doses (48 ml)

10 000 doses (60 ml)

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE  
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

**Frascos de 1000, 2000, 4000 ou 5000 doses de vacina**

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

EVANOVO suspensão e solvente para suspensão injetável para galinhas.

**2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada dose (0,006 ml) da vacina não diluída contém:

<i>Eimeria acervulina</i> , estirpe 044, vivo	598 – 809
<i>Eimeria maxima</i> , estirpe 013, vivo	352 – 476
<i>Eimeria praecox</i> , estirpe 007, vivo	235 – 317
<i>Eimeria tenella</i> , estirpe 004, vivo	221 – 299

**3. NÚMERO DO LOTE**

Lot {número}

**4. PRAZO DE VALIDADE**

Exp. {mm/aaaa}

Após a diluição, administrar no prazo de 10 horas.

**5. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES**

1000 doses (6 ml)  
2000 doses (12 ml)  
4000 doses (24 ml)  
5000 doses (30 ml)



**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**

Caixas de cartão (sacos ou frascos de solvente)

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Solvente HIPRAHATCH, para vacinas de aves.

**2 VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Ler o folheto fornecido na embalagem da vacina antes de usar.

**3. PRAZO DE VALIDADE**

Exp. {mm/aaaa}

**4. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

**5. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**6. NÚMERO DO LOTE**

Lot {número}

**7. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

10 x 200 ml  
10 x 400 ml  
10 x 500 ml  
10 x 800 ml  
10 x 1000 ml

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Saco ou frasco de solvente

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Solvente HIPRAHATCH, para vacinas de aves.

**2. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Ler o folheto fornecido na embalagem da vacina antes de usar.

**3. PRAZO DE VALIDADE**

Exp. {mm/aaaa}

**4. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

**5. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

**6. NÚMERO DO LOTE**

Lot {número}

**7. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

200 ml  
400 ml  
500 ml  
800 ml  
1000 ml

## **B. FOLHETO INFORMATIVO**

## FOLHETO INFORMATIVO

### 1. Nome do medicamento veterinário

EVANOVO suspensão e solvente para suspensão injetável para galinhas.

### 2. Composição

#### Substância(s) ativa(s):

Cada dose (0,006 ml) da vacina não diluída contém:

<i>Eimeria acervulina</i> , estirpe 044, vivo	598 – 809*
<i>Eimeria maxima</i> , estirpe 013, vivo	352 – 476*
<i>Eimeria praecox</i> , estirpe 007, vivo	235 – 317*
<i>Eimeria tenella</i> , estirpe 004, vivo	221 – 299*

\* Número de oócitos esporulados derivados de linhas precoces atenuadas de coccídeos, de acordo com procedimentos *in vitro* do fabricante no momento da mistura.

Suspensão: suspensão branca e turva.

Solvente: solução límpida e incolor.

### 3. Espécies-alvo

Ovos de galinha embrionados.

### 4. Indicações de utilização

Para imunização ativa de galinhas para reduzir manifestações clínicas(diarreia), lesões intestinais e produção de oócitos associadas a coccidiose causada por *Eimeria acervulina*, *Eimeria maxima* e *Eimeria praecox* e para reduzir manifestações clínicas, lesões intestinais e produção de oócitos associadas a coccidiose causada por *Eimeria tenella*.

Início da imunidade: 21 dias de idade.

Duração da imunidade: 63 dias de idade num ambiente que permita a reciclagem de oocistos.

### 5. Contraindicações

Não existem.

### 6. Advertências especiais

#### Advertências especiais:

A vacina não conferirá proteção contra a coccidiose a outras espécies para além das galinhas.

Vacinar apenas embriões saudáveis.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Nas 3 primeiras semanas após a vacinação, as galinhas devem ser rigorosamente criadas a nível do solo.

Para reduzir infeções de campo, recomenda-se que todos os resíduos sejam removidos, e as instalações e equipamento relacionado em contacto com as galinhas vacinadas devem ser limpos entre ciclos de produção.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Lavar e desinfetar mãos e equipamentos após a utilização.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Dados de segurança e eficácia encontram-se disponíveis, os quais demonstram que esta vacina pode ser misturada com GUMBOHATCH antes de ser utilizada e administrada em simultâneo *in ovo*. A informação do medicamento veterinário GUMBOHATCH deverá ser consultada antes da administração combinada dos medicamentos veterinários.

A administração combinada de GUMBOHATCH e EVANOVO deverá ser utilizada apenas aquando da vacinação de ovos embrionados de 18 dias.

Para a utilização combinada, demonstrou-se que o início e duração da imunidade das espécies *Eimeria* incluídas na vacina EVANOVO são equivalentes aos estabelecidos para a EVANOVO quando utilizada sozinha.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia deste medicamento veterinário imunológico quando utilizado com qualquer outro medicamento veterinário, exceto o medicamento veterinário referido acima. A decisão da administração deste medicamento veterinário imunológico antes ou após a administração de qualquer outro medicamento veterinário deve, portanto, ser tomada caso a caso.

Nenhuma substância anticoccídea, ou outros agentes com atividade anticoccídea via alimentação ou água, deve ser utilizada durante, pelo menos, 3 semanas após a incubação de galinhas dos ovos vacinados com este medicamento veterinário, caso contrário a replicação correta dos oocistos da vacina e, consequentemente, o desenvolvimento de uma imunidade sólida pode ser impedido. Além disso, a duração da imunidade depende de um ambiente que permita a reciclagem de oócitos. Como tal, a decisão de utilizar quaisquer substâncias anticoccídeas no período após as 3 semanas de idade deve ser tomada tendo em consideração o potencial impacto negativo na duração da imunidade deste medicamento veterinário.

Sobredosagem:

Não foram observados eventos adversos após a administração de uma sobredosagem de 10 vezes.

Incompatibilidades principais:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário, exceto com o solvente o para utilização com este medicamento veterinário ou o medicamento veterinário GUMBOHATCH.

## **7. Eventos adversos**

Desconhecidos.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): [{detalhes do sistema nacional}](#).

## **8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração**

Administração *in ovo*.

Administrar uma única injeção de 0,05 ml ou 0,1 ml de suspensão da vacina diluída em cada ovo de galinha aos 18 dias de embrionação.

## **9. Instruções com vista a uma administração correta**

Pode ser utilizado um equipamento automático para injeção do ovo. O equipamento *in ovo* deverá ser previamente calibrado para assegurar a aplicação de uma dose de 0,05 ml ou 0,1 ml. As instruções de calibração e utilização do equipamento deverão ser rigorosamente seguidas, de modo a aplicar a dose adequada no saco amniótico do ovo embrionado.

Para diluição e administração da vacina, utilizar equipamento esterilizado sem quaisquer resíduos de desinfetantes químicos.

Preparar o volume necessário da vacina conforme os exemplos fornecidos nas tabelas abaixo, que ilustram diferentes possibilidades de diluição, de acordo com as diferentes apresentações:

**Diluições para administração *in ovo* (0,05 ml por dose):**

<b>Número e conteúdo dos frascos de vacina</b>	<b>Volume a utilizar de solvente HIPRAHATCH</b>	<b>Volume de solvente a retirar antes da diluição da vacina</b>
4 x 1000 doses	200 ml	24 ml
2 x 2000 doses	200 ml	24 ml
4 x 2000 doses	400 ml	48 ml
1 x 4000 doses	200 ml	24 ml
2 x 4000 doses	400 ml	48 ml
4 x 4000 doses	800 ml	96 ml
5 x 4000 doses	1000 ml	120 ml
2 x 5000 doses	500 ml	60 ml
4 x 5000 doses	1000 ml	120 ml
1 x 8000 doses	400 ml	48 ml
2 x 8000 doses	800 ml	96 ml
1 x 10 000 doses	500 ml	60 ml
2 x 10 000 doses	1000 ml	120 ml

**Diluições para administração *in ovo* (0,1 ml por dose):**

Número e conteúdo dos frascos de vacina	Volume a utilizar de solvente HIPRAHATCH	Volume de solvente a retirar antes da diluição da vacina
2 x 1000 doses	200 ml	12 ml
4 x 1000 doses	400 ml	24 ml
1 x 2000 doses	200 ml	12 ml
2 x 2000 doses	400 ml	24 ml
4 x 2000 doses	800 ml	48 ml
1 x 4000 doses	400 ml	24 ml
2 x 4000 doses	800 ml	48 ml
1 x 5000 doses	500 ml	30 ml
2 x 5000 doses	1000 ml	60 ml
1 x 8000 doses	800 ml	48 ml
1 x 10 000 doses	1000 ml	60 ml

**Diluição da vacina:**

1. Retirar do recipiente de solvente HIPRAHATCH a mesma quantidade de vacina a ser injetada (EVANOVO), conforme as tabelas abaixo.
2. Agitar o(s) frasco(s) da vacina e injetar o conteúdo no recipiente de solvente HIPRAHATCH. Misturar o conteúdo do recipiente agitando suavemente até o conteúdo ser totalmente diluído.
3. A vacina diluída é uma suspensão branca e deverá ser utilizada no prazo de 10 horas após a diluição. Misturar o conteúdo do recipiente agitando suavemente a cada 30 minutos durante a vacinação.

A vacina deverá ser injetada no saco amniótico de ovos embrionados de galinha de 18 dias.

Para a utilização simultânea com GUMBOHATCH, a administração combinada de EVANOVO e GUMBOHATCH deverá ser utilizada apenas aquando da vacinação *in ovo* de ovos embrionados de 18 dias.

**Deverão ser seguidas as seguintes instruções:**

- 1.1. Tendo em consideração o volume do recipiente de solvente HIPRAHATCH, preparar a vacina EVANOVO conforme descrito acima.
- 1.2. Assim que a vacina EVANOVO tiver sido preparada, considere o volume do recipiente para preparar doses suficientes de GUMBOHATCH para o volume do recipiente.
- 1.3. Em cada frasco de GUMBOHATCH a utilizar, insira 4 ml da suspensão diluída da vacina EVANOVO preparada na secção 1.1.
- 1.4. Assim que o comprimido liofilizado estiver devidamente ressuspenso, introduzir os volumes dos vários frascos de GUMBOHATCH no recipiente da vacina.
- 1.5. Homogeneizar mexendo o volume do recipiente com as mãos até obter uma solução homogênea.
- 1.6. Vacinar utilizando o recipiente da vacina com as vacinas misturadas num período de 2 horas via *in ovo*. Misturar o conteúdo do recipiente agitando suavemente a cada 30 minutos durante a vacinação.

Preparar o volume necessário de cada vacina conforme os exemplos constantes da tabela abaixo, ilustrando diferentes possibilidades de mistura, de acordo com as diferentes apresentações **para administração *in ovo* (0,05 ml por dose):**

<b>GUMBOHATCH (Número e conteúdo dos frascos da vacina)</b>	<b>EVANOVO (Número e conteúdo dos frascos da vacina)</b>	<b>Volume a utilizar de solvente HIPRAHATCH</b>
4 x 1000 doses	4 x 1000 doses	200 ml
2 x 2000 doses	2 x 2000 doses	200 ml
4 x 2000 doses	4 x 2000 doses	400 ml
1 x 4000 doses	1 x 4000 doses	200 ml
2 x 4000 doses	4 x 2000 doses	400 ml
2 x 4000 doses	2 x 4000 doses	400 ml
4 x 4000 doses	4 x 4000 doses	800 ml
2 x 5000 doses	2 x 5000 doses	500 ml
8 x 2500 doses	4 x 5000 doses	1000 ml
2 x 4000 doses	1 x 8000 doses	400 ml
1 x 8000 doses	1 x 8000 doses	400 ml
4 x 4000 doses	2 x 8000 doses	800 ml
2 x 8000 doses	2 x 8000 doses	800 ml
4 x 2500 doses	1 x 10 000 doses	500 ml
1 x 10 000 doses	1 x 10 000 doses	500 ml
5 x 4000 doses	2 x 10 000 doses	1000 ml
4 x 5000 doses	2 x 10 000 doses	1000 ml
2 x 10 000 doses	2 x 10 000 doses	1000 ml

A vacina não deverá ser utilizada no caso de ter uma aparência diferente de uma suspensão turva branca.

#### **10. Intervalos de segurança**

Zero dias

#### **11. Precauções especiais de conservação**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Suspensão EVANOVO:

Conservar e transportar refrigerado (2 °C – 8 °C).

Não congelar.

Proteger da luz.

Solvente HIPRAHATCH, para vacinas de aves:

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Prazo de validade após diluição de acordo com as instruções: 10 horas.

Prazo de validade após misturar com GUMBOHATCH: 2 horas.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e embalagem depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

#### **12. Precauções especiais de eliminação**

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.



Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

### **13. Classificação dos medicamentos veterinários**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

### **14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem**

Número de autorização de marketing: EU/2/22/284/001-006

#### Dimensões de embalagem:

Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 6 ml (1000 doses).  
Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 12 ml (2000 doses).  
Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 24 ml (4000 doses).  
Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 30 ml (5000 doses).  
Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 48 ml (8000 doses).  
Caixa de cartão com um frasco de suspensão EVANOVO com 60 ml (10 000 doses).

Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 200 ml de solvente HIPRAHATCH.  
Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 400 ml de solvente HIPRAHATCH.  
Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 500 ml de solvente HIPRAHATCH.  
Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 800 ml de solvente HIPRAHATCH.  
Caixa de cartão com 10 sacos ou frascos de 1000 ml de solvente HIPRAHATCH

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

### **15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez**

07/2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Detalhes de contacto**

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante responsável pela libertação do lote e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona) SPAIN  
Tel: +34 972 43 06 60

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

**België/Belgique/Belgien**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIË  
Tél/Tel: +32 09 2964464

**Lietuva**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ISPANIJA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Република България**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ИСПАНИЯ  
Тел: +34 972 43 06 60

**Luxembourg/Luxemburg**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIQUE  
Tél/Tel: +32 09 2964464

**Česká republika**

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.  
Zochova 5,  
811 03 Bratislava,  
SLOVENSKO  
Tel: +421 02 32 335 223

**Magyarország**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANYOLORSZÁG  
Tel: +34 972 43 06 60

**Danmark**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIEN  
Tel: +34 972 43 06 60

**Malta**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANJA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Deutschland**

HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  
Am Wehrhahn 28-30  
40211 Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +49 211 698236 – 0

**Nederland**

HIPRA BENELUX NV  
Nieuwewandeling 62  
9000 Gent  
BELGIË  
Tel: +32 09 2964464

**Eesti**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
HISPAANIA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Norge**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIA  
Tlf: +34 972 43 06 60

**Ελλάδα**

HIPRA ΕΛΛΑΣ Α.Ε.  
Λεωφ. Αθηνών 80 & Μηριόνου 2-4,  
104 41 Κολωνός - ΑΘΗΝΑ - ΕΛΛΑΣ  
Τηλ: +30 210 4978660

**Österreich**

HIPRA DEUTSCHLAND GmbH  
Am Wehrhahn 28-30  
40211 Düsseldorf  
Deutschland  
Tel: +49 211 698236 – 0

**España**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ESPAÑA  
Tel: +34 972 43 06 60

**France**

HIPRA FRANCE  
7 rue Roland Garros, Batiment H  
44700 - Orvault  
FRANCE  
Tél: +33 02 51 80 77 91

**Hrvatska**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ŠPANJOLSKA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Ireland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPAIN  
Tel. +34 972 43 06 60

**Ísland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPÁNN  
Sími: +34 972 43 06 60

**Italia**

Hipra Italia S.r.l.  
Enrico Mattei, 2  
25030 Coccaglio (BS)  
ITALIA  
Tel: +39 030 7241821

**Κύπρος**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ΙΣΠΑΝΙΑ  
Τηλ: +34 972 43 06 60

**Polska**

HIPRA POLSKA Sp.z.o.o.  
Ul.Wincentego Rzymowskiego 31  
02-697 Warszawa  
POLSKA  
Tel: +48 22 642 33 06

**Portugal**

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários  
De Uso Animal, Lda  
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira  
2665 – 191 Malveira  
PORTUGAL  
Tel:+351 219 663 450

**România**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Slovenija**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ŠPANIJA  
Tel: +34 972 43 06 60

**Slovenská republika**

HIPRA SLOVENSKO, s.r.o.  
Zochova 5,  
811 03 Bratislava,  
SLOVENSKO  
Tel: +421 02 32 335 223

**Suomi/Finland**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
ESPANJA  
Puh/Tel: +34 972 43 06 60

**Sverige**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.  
Avda. La Selva 135  
17170 Amer (Girona)  
SPANIEN  
Tel. +34 972 43 06 60

**Latvija**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva 135

17170 Amer (Girona)

SPĀNIJA

Tel. +34 972 43 06 60

**United Kingdom (Northern Ireland)**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva 135

17170 Amer (Girona)

SPAIN

Tel. +34 972 43 06 60