

# Evant (--)- Suspension and solution for oral spray

Zugelassen

- Eimeria acervulina, strain 003, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria mitis, strain 006, Live
- Eimeria praecox, strain 007, Live
- Eimeria tenella, strain 004, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Evant (--)- Suspension and solution for oral spray

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Huhn

---

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:332-450 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:196-265 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:293-397 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:293-397 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:3

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:276-374 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:4

---

### **Darreichungsform:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Huhn**

- Not applicable. 0 Tag  
Zero days

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AN01

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,  
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,

Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,  
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien ,  
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

5/02/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/02/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/12/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-evant-v-4902-par-en.pdf