

Evalon (--)- Suspension and solvent for oral spray

Zugelassen

- Eimeria acervulina, strain 003, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria necatrix, strain 033, Live
- Eimeria brunetti, strain 034, Live
- Eimeria tenella, strain 004, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Evalon (--)- Suspension and solvent 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 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:196-265 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:340-460 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:213-288 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:3

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:276-374 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:4

Darreichungsform:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 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

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:

18/04/2016

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:

18/04/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/06/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-evalon-v-4013-par-en.pdf