

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Eimeria acervulina, strain 044, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria praecox, strain 007, Live
- Eimeria tenella, strain 004, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

in das Ei

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:598-809 Reference:Ph. Eur. U Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:352-476 Reference:Ph. Eur. U Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:235-317 Reference:Ph. Eur. U Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:221-299 Reference:Ph. Eur. U Index:3

Darreichungsform:

Suspension und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI01AN01

Abgaberegulierung:

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 , Rumänien , 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:

27/07/2022

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:

27/07/2022

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/11/2025

Herunterladen

ema-puar-evanovo-v-005819-par-en.pdf