

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Huevos embrionados de gallina

Vía de administración:

In ovo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Suspensión y disolvente para suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra, S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/07/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/07/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 25/11/2025

[Descargar](#)

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