

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

Autorisé

- 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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Poulet

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Poulet**

- Non applicable. 0 day  
Zero days

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AN01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal ,

Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/02/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/02/2019

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 4/12/2025

[Télécharger](#)

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