

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

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Tous les tissus éligibles. 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](#)

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:

18/04/2016

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:

18/04/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 17/06/2024

[Télécharger](#)

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