

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

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Hænsn

---

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

---

### Lyfjaform:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til inntöku:

- 

#### Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

---

### ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AN01

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

### Staða leyfis:

Gilt

---

### Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland ,

Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

5/02/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/02/2019

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 4/12/2025

Sækja

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