

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:332-450 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:0

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia ,

Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra, S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/04/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/04/2016

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 17/06/2024

Scaricamento

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