

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (uova embrionate di pollo)

Via di somministrazione:

In ovo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione e solvente per sospensione iniettabile

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

27/07/2022

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:

27/07/2022

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: 25/11/2025

Scaricamento

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