

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

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:332-450 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:196-265 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:293-397 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:2

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:293-397 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:3

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:276-374 sporulated oocysts Reference:Ph. Eur. Index:4

Legemiddelform:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra, S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/02/2019

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 4/12/2025

[Nedlasting](#)

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