

# Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Evanovo Suspension and solvent for suspension for injection

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

befruktet hønseegg

### Administrasjonsvei:

Egginjeksjon

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:598-809 Reference:Ph. Eur. U Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:352-476 Reference:Ph. Eur. U Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:235-317 Reference:Ph. Eur. U Index:2

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:221-299 Reference:Ph. Eur. U Index:3

---

**Legemiddelform:**

Suspensjon og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**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:**

27/07/2022

---

**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:**

27/07/2022

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 25/11/2025

[Nedlasting](#)

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