

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal ,

Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra, S.A.

Godkännandedatum:

5/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/02/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 4/12/2025

Ladda ner

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