

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Evalon (--)- Suspension and solvent 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 oocysts Reference:Hse Comments:Suspension Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 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](#)

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:

18/04/2016

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:

18/04/2016

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 17/06/2024

Ladda ner

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