

Evoctin Plus, 10+100mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Ivermectin
- Clorsulon

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Evoctin Plus, 10+100mg/ml, Solution for injection

Evoctin Plus, 10 mg/ml + 100 mg/ml süstelahus veistele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 66 Tag
- Milch. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption.,

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA51

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

ADOH B.V.

Zulassungsdatum:

28/04/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1198125

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2025

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0187/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Estland Deutschland Griechenland Irland Lettland Litauen Polen
Portugal Slowakei Spanien

Generic of:

600000062581

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.