

File downloaded on 2026-05-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000142253>

Evoctin 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, pigs

Zugelassen

- Ivermectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Evoctin 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 49 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QP54AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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:

11/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA1717/001/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/10/2024

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0185/001

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

Etikettierung

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

eu-puar-czv0185001-mr-evoctin-en.pdf