

# EVOMECE

Zugelassen

- Ivermectin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EVOMECE

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

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

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

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

QP54AA01

---

**Abgaberegulung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

11/06/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

130027

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/02/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.