

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Ivermectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Evoctin 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schafe, Schweine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. 49 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Ovino

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. no withdrawal period

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

-

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

ADOH B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/11/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7014053.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2024

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0185/001

Estados miembros afectados:

Croacia Estonia Alemania Grecia Irlanda Letonia Lituania Polonia Portugal

Generic of:

600000062581

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.