

EVOCTIN PLUS 10 mg/ml + 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Autorizado

- Ivermectin
- Clorsulon

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EVOCTIN PLUS 10 mg/ml + 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 66 Día
- Milk. no withdrawal period

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

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

QP54AA51

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:

España

Descripción del formato:

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:

9/04/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4396 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/04/2025

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0187/001

Estados miembros afectados:

Croacia Estonia Alemania Grecia Irlanda Letonia Lituania Polonia Portugal
Eslovaquia España

Generic of:

600000062581

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado