

EVOMEK PLUS

Autorizado

- Ivermectin
- Clorsulon

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EVOMEK PLUS

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

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

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

QP54AA51

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

25/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

130065

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/02/2022

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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