

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Viande et abats. 28 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

ADOH B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/11/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

V7014053.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2024

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0185/001

États membres concernés:

Croatie Estonie Allemagne Grèce Irlande Lettonie Lituanie Pologne Portugal
Slovaquie Espagne

Generic of:

600000062581

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.