

# Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Ivermectin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

---

**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:**

Grèce

---

**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:**

14/05/2025

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

54894/15-05-2025/K-0258901

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/12/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

eu-puar-czv0185001-mr-evoctin-en.pdf