

# EVOMEK 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

Autorisé

- Ivermectin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

EVOMEK 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponibile 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

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

•

**Mouton**

- Viande et abats. 21 day

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

•

**Chèvre**

- Viande et abats. 28 day

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

•

**Porc**

- Viande et abats. 28 day

---

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

QP54AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/06/2007

---

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

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

130027

---

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

17/02/2026

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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