

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Heimilað

- Ivermectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 49 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

ADOH B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/05/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

54894/15-05-2025/K-0258901

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/12/2024

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0185/001

Þátttökulönd (CMS):

Króatía Eistland Þýskaland Grikkland Írland Lettland Litáen Pólland Portúgal
Slóvakía Spánn

Generic of:

600000062581

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet