

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Ivermectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

EVOCTIN 10 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 49 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

ADOH B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1670/01/24/DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/10/2024

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0185/001

Stati membri interessati:

Croazia Estonia Germania Grecia Irlanda Lettonia Lituania Polonia
Portogallo Slovacchia Spagna

Generic of:

600000062581

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.