

# 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 suíños

---

### **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](http://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.