

Evocin 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, pigs

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Evocin 10 mg/ml solution for injection for cattle, sheep, pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 49 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

sau

- Slakt. 28 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

ADOH B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/10/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA1717/001/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/10/2024

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0185/001

Gjeldende medlemsstater:

HR EE DE EL Irland LV LT PL PT SI ES

Generic of:

600000062581

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet