

# Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Ivermectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Evoctin, 10mg/ml, Solution for injection

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 49 dia
- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. no withdrawal period

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

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 28 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

ADOH B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/02/2025

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3394

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/02/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0185/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Croácia Estónia Alemanha Grécia Irlanda Letónia Lituânia Polónia Portugal  
Eslováquia Espanha

---

**Generic of:**

600000062581

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-czv0185001-mr-evoctin-en.pdf