

EVOMEK 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

Autorizat

- Ivermectin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

EVOMEK 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre și porci

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 49 zi

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Capră

- Carne și organe. 28 zi

Nu este autorizată utilizarea la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP54AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Fiole de sticlă x 10 ml

Fiole de sticlă x 5 ml

Fiole de sticlă x 2 ml

Fiole de sticlă x 1 ml

Flacon din polipropilenă x 500 ml

Flacon din polipropilenă x 250 ml

Flacon de sticlă x 500 ml

Flacon de sticlă x 250 ml

Flacon de sticlă x 200 ml

Flacon de sticlă x 100 ml

Flacon de sticlă x 50 ml

Flacon de sticlă x 20 ml

Flacon de sticlă x 10 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

11/06/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

130027

Data modificării statusului autorizației:

17/02/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents