

Elivec 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats.

Registrováno

- Eprinomectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Elivec 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Cesta podání:

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Kožní podání:

•

Skot

- Maso. 15 day

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Maso. 2 day

- Mléko. 0 day

•

Koza

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum registrace:

25/05/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10509/014/001

Datum změny stavu registrace:

25/05/2018

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0313/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0313001-mr-rpe363-en.pdf