

# 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:**

Nizozemsko

---

**Dostupné v:**

Nizozemsko

---

**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:**

17/05/2018

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Registrační číslo:**

REG NL 120512

---

### **Datum změny stavu registrace:**

4/04/2022

---

### **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](http://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