

# Elivec 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen

Zugelassen

- Eprinomectin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ELIVEC 5 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE, SHEEP AND GOATS

Elivec 5 mg/ml Pour-on oplossing

Elivec 5 mg/ml Solution pour pour-on

Elivec 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

---

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung auf der Haut:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QP54AA04

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

2/08/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/08/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0313/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland

Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen  
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien  
Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)