

# Elivec 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen Rind, Schaf, Ziege

Zugelassen

- Eprinomectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Elivec 5 mg/ml Lösung zum Übergiessen Rind, Schaf, Ziege

### 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AA04

---

**Abgaberegelerung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**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:**

23/03/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

402412.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/03/2018

---

### **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

Combined File of all Documents