

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031003>

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

Zugelassen

- Eprinomectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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:

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

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:

25/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10509/014/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/05/2018

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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