

File downloaded on 2026-04-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031063>

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

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

---

### **Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal continua

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Uso cutáneo:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

17/05/2018

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Número de autorización:**

REG NL 120512

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/04/2022

---

### **Estado miembro de referencia:**

Francia

---

### **Número de procedimiento:**

FR/V/0313/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Estonia Alemania Grecia  
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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