

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

Heimilað

- Eprinomectin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

### Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lyfjaform:**

Áhella, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar á húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

**Geit**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- Mjólk. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AA04

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

20/03/2018

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

838232

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

20/03/2018

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

### **Ferilsnúmer:**

FR/V/0313/001

---

### **Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Eistland Þýskaland Grikkland

Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal  
Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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