

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031070>

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

Autorizzato

- Eprinomectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso cutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/04/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3639 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/04/2018

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0313/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo

Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.