

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031000>

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

Toegelaten

- Eprinomectin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Schaap  
Geit

---

**Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Pour-on oplossing

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Cutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 0 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day

- 

**Geit**

- Meat and offal. 1 day
  - Milk. 0 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Cyprus

---

**Beschikbaar in:**

Cyprus

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

25/03/2018

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Vergunningsnummer:**

CY00668V

---

### **Datum toelatingswijziging:**

25/03/2018

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0313/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland  
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal  
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.