

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031006>

# 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:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**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:**

21/03/2018

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

LT/2/18/2451/001-003

---

### **Datum toelatingswijziging:**

27/04/2025

---

### **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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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