

File downloaded on 2026-06-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031062>

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

Autorisert

- Eprinomectin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

sau

geit

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk på hud

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Påhellingsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk på hud:**

- 

**storfe**

- Slakt. 15 dag

- Melk. 0 dag

- 

**sau**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 0 dag

- 

**geit**

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HU

---

**Tilgjengelig i:**

HU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

28/03/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3950/X/18 NÉBIH ÁTI

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/03/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0313/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG Kypros CZ EE DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT RO SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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