

# Elivec 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle, Sheep and Goats

Autorizado

- Eprinomectin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Elivec 5 mg/ml Pour-on Solution for Cattle, Sheep and Goats

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Uso cutâneo

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para unção contínua

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Uso cutâneo:**

- 

#### **Cattle**

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

- 

#### **Sheep**

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

- 

#### **Goat**

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

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AA04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/05/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 36547/3013

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/07/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0313/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia  
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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