

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031059>

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

Autorizat

- Eprinomectin

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Oaie

Capră

### **Calea de administrare:**

Administrare cutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție pour-on

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare cutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 0 zi

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 0 zi

- 

**Capră**

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Austria

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

20/03/2018

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numărul autorizației:**

838232

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

20/03/2018

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

FR/V/0313/001

---



Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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