

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031003>

Elivec 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats.

Oprávněný

- Eprinomectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Elivec 5 mg/ml pour-on solution for cattle, sheep and goats.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na nalievanie

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

-

Cattle

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Industrial Veterinaria S.A.

Dátum registrácie lieku:

25/05/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10509/014/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/05/2018

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0313/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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