

File downloaded on 2026-05-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031005>

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

Godkänd

- Eprinomectin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Get

### Administreringsväg:

Kutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Pour-on, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Kutan användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 15 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

**Får**

- Meat and offal. 2 dygn

- Milk. 0 dygn

- 

**Get**

- Meat and offal. 1 dygn

- Milk. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Lettland

---

**Tillgänglig i:**

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Godkännandedatum:**

2/03/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/DCP/18/0006

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/03/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0313/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Tyskland Grekland  
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal

Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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