

File downloaded on 2026-04-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031063>

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:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

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:

17/05/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 120512

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/04/2022

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

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