

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

Valtuutettu

- Ivermectin

Product identification

Lääkkeen nimi:

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution
BAYMEC 0,5% SOLUTION POUR-ON

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kertavaleluliuos

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- **Cattle**

- Meat and offal. 28 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QP54AA01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

11/05/2006

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Vastuullinen viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntiluvan numero:

FR/V/0681919 0/2006

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/05/2011

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

IE/V/0180/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048386>