

# Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep

Autorisé

- Ivermectin

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep  
Noromectin vet 0,8 mg/ml Oral lösning

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Mouton

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie orale:****• Mouton**

- Viande et abats. 10 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AA01

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Suède

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

8/12/2006

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

23313

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/12/2006

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0179/001

---

**États membres concernés:**

Suède

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048199>