

# Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep

Autorizzato

- Ivermectin

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep  
Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Ovino

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
0.80 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione orale

### Withdrawal period by route of administration:

**Uso orale:**

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 10 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

2/09/2005

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA22664/075/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/09/2005

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0179/001

---

**Stati membri interessati:**

Svezia

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048197>