

# Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

Igaliotas

- Ivermectin

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

**Naudojimo būdas:**

Užpilti

## Product details

**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

**Vaisto forma:**

Užpilamasis tirpalas

**Withdrawal period by route of administration:**

**Užpilti:**

- 

**Galvijai**

- Mėsa ir subproduktai. 28 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP54AA01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

25/11/2005

---

**Serijos išleidimo gamybos vietas:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

VPA22664/076/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/11/2005

---

**Referencinė valstybė narė:**

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

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0180/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

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

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048385>