

# Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep

Atļautas

- Ivermectin

## Zāļu identifikācija

**Zāļu nosaukums:**

Macromectin 0.8 mg/ml oral solution for sheep

---

**Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

---

**Mērķsugas:**

Aita

---

**Lietošanas veids:**

Iekšķīgai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)  
0.80 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

šķīdums iekšķīgai lietošanai

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

## Iekšķīgai lietošanai:

- 

### Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

---

## Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QP54AA01

---

## Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

---

## Atļaujas statuss:

Derīga

---

## Atļautas:

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

---

## Pieejams:

Sweden

---

## Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

### Tiesību tips:

Marketing Authorisation

---

## Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

8/12/2006

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Atbildīgā iestāde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Atļaujas numurs:**

23313

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

8/12/2006

---

**Atsauces dalībvalsts:**

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

---

**Procedūras numurs:**

IE/V/0179/001

---

**Attiecīgās dalībvalstis:**

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

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.