

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

Autorisert

- Ivermectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

Macromectin 0.5% w/v Pour-On Solution

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

storfe

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/11/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Ltd

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22664/076/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/11/2005

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0180/001

Gjeldende medlemsstater:

FR

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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