

Macrosyn 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Registrováno

- Tulathromycin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Macrosyn 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Ovce

- Maso. 16 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

•

Prase

- Maso. 13 day

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 22 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA94

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bimeda Animal Health Limited

Datum registrace:

11/09/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bimeda Animal Health Limited

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA22033/073/001

Datum změny stavu registrace:

11/09/2020

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:FR/V/0418/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)Německo Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0418001-mr-rpe582-en.pdf