

Macrosyn 100 mg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Tulathromycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP

Macrosyn 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Macrosyn 100 mg/ml Solution injectable

Macrosyn 100 mg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 16 Tag
- Milch. 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.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 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.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA94

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

17/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V571146

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/09/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:FR/V/0418/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Deutschland Irland Italien Lettland
Litauen Niederlande Polen Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/11/2024

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/11/2024

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/11/2024

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040502>