

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

Zugelassen

- Tulathromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bimeda Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

7/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

63139

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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