

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

Autorisiert

- Tulathromycin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

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:

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Schaf**

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period
- Fleisch und Innereien. 16 day

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 day

subkutane Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 22 day
- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

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

QJ01FA94

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

11/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22033/073/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/09/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040457>