

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 Roztwór do wstrzykiwań

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**

- 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:

Polen

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:

15/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bimeda Animal Health Limited

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3060

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

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040462>