

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

Autorizado

- Tulathromycin

Product identification

Nombre del medicamento:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP
Macrosyn 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Porcino
Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Ovino**

- Milk. no withdrawal period
No withdrawal period

- Meat and offal. 16 Día

. Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:**. Bovino**

- Meat and offal. 22 Día

- Milk. no withdrawal period
No withdrawal period

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FA94

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

11/09/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA22033/073/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

11/09/2020

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0418/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Alemania Irlanda Italia Letonia Lituania
Países Bajos Polonia España

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

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