

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

Autorisé

- Tulathromycin

## Product identification

### Dénomination du médicament:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP  
MACROSYN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intramusculaire:****• Mouton**

- Lait. no withdrawal period No withdrawal period

- Viande et abats. 16 day

**• Porc**

- Viande et abats. 13 day

**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 22 day

- Lait. no withdrawal period No withdrawal period

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Espagne

---

**Description de l'emballage:**

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 50 mL

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

9/09/2020

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorité responsable:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

3935 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/09/2020

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0418/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Estonie Allemagne Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Pays-Bas Pologne Espagne

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040506>