

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

Autorisé

- Tulathromycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Mouton

- Viande et abats. 16 day
- Lait. 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.

•

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 22 day
- Lait. 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.

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

QJ01FA94

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/09/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

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:

États membres concernés:

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

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.

Fichier combinant tous les documents

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

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