

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

Heimilað

- Tulathromycin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP  
Macrosyn 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en schaap

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

### Marktegund:

Sauðkind  
Svín  
Nautgripir

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva  
Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 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.

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar
- Mjólk. 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.

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01FA94

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

21/08/2020

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 125416

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

22/03/2022

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0418/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Danmörk Eistland Þýskaland Írland Ítalía Lettland Litáen  
Holland Pólland Spánn

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru  
tungumáli hér að neðan.