

File downloaded on 2026-04-28

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

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA94

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bimeda Animal Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

9/09/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bimeda Animal Health Limited

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3935 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/09/2020

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

Skjöl

Áletranir

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Combined File of all Documents

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

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