

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040502>

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

Autorizzato

- Tulathromycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Ovino

Suino

bovini

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 16 giorno
- latte. 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.

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

**Uso sottocutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 22 giorno
- latte. 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.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/09/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V571146

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/09/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Estonia Germania Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Paesi Bassi Polonia Spagna

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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