

# 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

Macrosyn 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe 100 mg/ml  
Injektionslösung Rinder, Schweine, Schafe

### **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:**

Germania

---

**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:**

25/09/2020

---

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

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

402705.00.00

---

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

25/09/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0418/001

---

**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

File combinato di tutti i documenti

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