

Macrosyn 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e ovini

Autorizzato

- Tulathromycin

Product identification

Denominazione del medicinale:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP
Macrosyn 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e ovini

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino
Suino
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

26/01/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105434

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/01/2021

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040458>