

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

Autorizzato

- Tulathromycin

Product identification

Denominazione del medicinale:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP
Macrosyn 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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**

- latte. no withdrawal period No withdrawal period

- carne e visceri. 16 giorno

. Suino

- carne e visceri. 13 giorno

Uso sottocutaneo:**. bovini**

- carne e visceri. 22 giorno

- latte. no withdrawal period No withdrawal period

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:

Polonia

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:

15/12/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3060

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040462>