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 SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO

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 <u>English</u> 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:

Spagna

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:

9/09/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3935 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/09/2020

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

Documents

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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.

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