

# 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 [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:**

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](http://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>