

# MACRAMID, 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Autorizzato

- Lincomycin
- Spectinomycin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

MACRAMID, 50 mg/ml + 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

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:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 20 giorno

- latte. 72 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 18 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FF52

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone in vetro incolore di tipo II da 500 ml chiuso con tappo in elastomero, ghiera in alluminio, etichetta autoadesiva, in astuccio di cartone

Flacone in vetro incolore di tipo II da 250 ml chiuso con tappo in elastomero, ghiera in alluminio, etichetta autoadesiva, in astuccio di cartone

Flacone in vetro incolore di tipo II da 100 ml chiuso con tappo in elastomero, ghiera in alluminio, etichetta autoadesiva, in astuccio di cartone

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/04/2009

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104099

---

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

10/04/2014

---

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