

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

Authorised

- Tulathromycin

## Product identification

### **Legemidlets navn:**

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP  
Macrosyn 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Schafe

---

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i English

---

### **Dyrearter:**

sau  
gris  
storfe

---

### **Administrering:**

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i English  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuscular use:**

- **sau**

- Melk. no withdrawal period

No withdrawal period

- Slakt. 16 dag

- **gris**

- Slakt. 13 dag

**Subcutaneous use:**

- **storfe**

- Slakt. 22 dag

- Melk. no withdrawal period

No withdrawal period

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01FA94

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i français

Tilgjengelig bare i français

Tilgjengelig bare i français

Tilgjengelig bare i français

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Markedsføringstillatelse

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

25/09/2020

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

402705.00.00

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

25/09/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0418/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK EE DE Irland IT LV LT NL PL ES

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040505>