

Macrosyn 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Tulathromycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Macrosyn 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Macrosyn 100 mg/ml Solution injectable

Macrosyn 100 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 22 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals, which are intended to produce milk for human consumption, within 2 months of expected parturition.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QJ01FA94

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bimeda Animal Health Limited

Handelsvergunningsdatum:

17/09/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bimeda Animal Health Limited

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V571146

Datum toelatingswijziging:

17/09/2020

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0418/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Estland Duitsland Ierland Italië Letland
Litouwen Nederland Polen Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

Downloaden

eu-puar-frv0418001-mr-rpe582-en.pdf