

Macrosyn 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en schaap

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 voor rund, varken en schaap

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

21/08/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bimeda Animal Health Limited

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 125416

Datum toelatingswijziging:

22/03/2022

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

Combined File of all Documents