

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

Autorisert

- Tulathromycin

## Product identification

### Legemidlets navn:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP  
MACROSYN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO

---

### 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:****Intramuskulær bruk:****• sau**

- Slakt. 16 dag
- Melk. 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.

**• gris**

- Slakt. 13 dag

**Subkutan bruk:****• storfe**

- Slakt. 22 dag
- Melk. 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.

---

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

QJ01FA94

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

ES

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i French

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

9/09/2020

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3935 ESP

---

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

10/09/2020

---

**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)

## Documents

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040506>