

Macrosyn 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Autorizado

- Tulathromycin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Macrosyn 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and sheep

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Sheep

- Meat and offal. 16 dia
- 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.

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 22 dia
- 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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA94

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

11/09/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA22033/073/001

Data da alteração do estado de autorização:

11/09/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0418/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Alemanha Irlanda Itália Letónia Lituânia
Países Baixos Polónia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet