

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040502>

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

Godkänd

- Tulathromycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Får

- Meat and offal. 16 dygn
- 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.

•

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 22 dygn
- 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.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA94

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bimeda Animal Health Limited

Godkännandedatum:

17/09/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V571146

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/09/2020

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Danmark Estland Tyskland Irland Italien Lettland Litauen
Nederländerna Polen Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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