

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040504>

# 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:**

Estland

---

**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:**

21/09/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

2254

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/09/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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