

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

Auktoriserad

- Tulathromycin

Product identification

Läkemedlets namn:

MACROSYN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND SHEEP
Macrosyn 100 mg/ml oplossing voor injectie voor rund, varken en schaap

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Får

Svin

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

21/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 125416

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/03/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0418/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040461>