

File downloaded on 2026-04-23

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

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:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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:

21/08/2020

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

Procedurnummer:

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

Dokumenter

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