

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 SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO

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:

Spanien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)

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:

9/09/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bimeda Animal Health Limited

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

3935 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/09/2020

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0418/001

Berörda medlemsstater:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Märkningstext

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040506>