

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Autorisiert

- Tilmicosin

Product identification

Name des Arzneimittels:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

HYMATIL 300 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και πρόβατα

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 70 day

• Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA91

Abgaberegulierung:

Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Available in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

7/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

58976/08-09-2015/K-0180901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/06/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0141/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen
Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015564>