

# Hymatil 300 mg/ml Injektionslösung Rinder und Schafe

Zugelassen

- Tilmicosin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle  
Hymatil 300 mg/ml Injektionslösung Rinder und Schafe

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Schaf

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

---

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

QJ01FA91

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

23/09/2010

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

401429.00.00

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/11/2014

---

### **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 Rumänien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Etikettierung

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

Combined File of all Documents