

# 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01FA91

---

**Abgaberegelung:**

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](#)

---

## 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 Rumaenien 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