

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Volitatud

- Tilmicosin

Product identification

Ravimi nimetus:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml solução injetável para bovinos e ovinos

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:****• veis**

- liha ja söödavad koed. 70 day

• lammas

- liha ja söödavad koed. 42 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01FA91

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Authorisation number:

190/01/09DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/01/2100

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse number:

ES/V/0141/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Eesti Saksamaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Läti Leedu Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015610>