# HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle



Tilmicosin

# Product identification

#### Dénomination du médicament:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle Hymatil 300 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknak és juhoknak A.U.V.

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

## **Espèces cibles:**

**Bovins** 

Mouton

#### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

# **Product details**

## Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

# Forme pharmaceutique:

Solution injectable

## Withdrawal period by route of administration:

#### Voie sous-cutanée:

- Bovins
  - Viande et abats. 70 day
- Mouton
  - Viande et abats. 42 day

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA91

## Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### **Authorised in:**

Hongrie

# **Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

# Additional information

# **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

### Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

## Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Industrial Veterinaria S.A.

## Marketing authorisation date:

21/09/2009

# Sites de fabrication pour la libération des lots:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

## **Autorité responsable:**

National Food Chain Safety Office

#### Numéro de l'autorisation:

2609/X/09 MgSzH ÁTI

## Date de modification du statut de l'autorisation:

21/09/2009

#### État membre de référence:

Espagne

# Numéro de procédure:

ES/V/0141/001

#### États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015585