

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Autorisé

- Tilmicosin

Product identification

Dénomination du médicament:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknek 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 [Anglais](#)

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 [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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
www.adrreports.eu/vet

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>