

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil, 300 mg/ml süstelahus veistele ja lammastele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 70 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 42 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/09/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1569

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2009

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0141/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.