

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Autorisert

- Tilmicosin

Product identification

Legemidlets navn:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir avims

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- **storfe**

- Slakt. 70 dag

- **sau**

- Slakt. 42 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA91

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

21/07/2009

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/09/1875/001-003

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

6/08/2014

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0141/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ EE DE EL HU Irland IT LV LT PL PT RO SI SI

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

RV1875.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015608>