

Hymatil 300 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Tilmicosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml Oplossing voor injectie

Hymatil 300 mg/ml Solution injectable

Hymatil 300 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 70 day

-

Schaap

- Meat and offal. 42 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/10/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V350296

Datum toelatingswijziging:

20/10/2009

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0141/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland

Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/04/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/04/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/04/2025

[Downloaden](#)