

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Geautoriseerd

- Tilmicosin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir avims

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

21/07/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

Animedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/09/1875/001-003

Wijzigingsdatum status toelating:

6/08/2014

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

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

RV1875.pdf