

Hymatil 300 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Sheep

Autorizado

- Tilmicosin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Sheep

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 70 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 42 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/12/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 36547/4000

Data da alteração do estado de autorização:

8/03/2023

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0141/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet