

# HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Autorizado

- Tilmicosin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Hymatil 300 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и овце

### **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:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

11/10/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1445

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/10/2010

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.