

HYMATIL 300 mg/ml Solution for injection for cattle

Godkänd

- Tilmicosin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 70 dygn

-

Får

- Meat and offal. 42 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01FA91

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

20/10/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V350296

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/10/2009

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0141/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Tyskland Grekland
Ungern Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.