

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Registrováno

- Etamsylate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase

Kůň

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

-

Ovce

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

-

Koza

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

-

Prase

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

-

Kůň

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

-

Ovce

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

-

Koza

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

-

Prase

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

-

Kůň

- Maso. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QB02BX01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Datum registrace:

27/04/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

19-12701

Datum změny stavu registrace:

27/04/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0281/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Malta Nizozemsko

Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-esv0281001-dcp-hemosilate-125-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf