

HEMOCED

Autoriseret

- Etamsylate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

HEMOCED

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Kat

Hest

Hoppe

Får

Ged

Hund

Gedekid

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intrauterin anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

• **Kvæg**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

• **Svin**

- Meat and offal. 1 dag

• **Kat**

• **Hest**

- Meat and offal. 1 dag

• **Hoppe**

- Milk. 0 dag

• **Får**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

• **Ged**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 1 dag

• **Hund**

Intravenøs anvendelse:

• **Kvæg**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

• **Svin**

- Meat and offal. 1 dag

• **Kat**

• **Hest**

- Meat and offal. 1 dag

- **Hoppe**

- Milk. 0 dag

- **Får**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

- **Ged**

- Meat and offal. 1 dag

- Milk. 0 dag

Intrauterin anvendelse:

- **Gedekid**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB02BX01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet

Dato for markedsføringstilladelse:

4/01/1980

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/0353751 4/1980

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/01/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032104>