

# Hemosilate 125mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Etamsylate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Hemosilate 125mg/ml Injektionslösung

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Pferd

Hund

Katze

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

- 

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milch. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QB02BX01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Zulassungsdatum:**

3/02/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

402660.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/02/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0281/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Malta  
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien  
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente