

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisiert

- Etamsylate

Product identification

Name des Arzneimittels:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection
HEMOSILATE 125 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Schaf
Ziege
Schwein
Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

• **Schaf**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

• **Ziege**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

• **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

- Milk. 0 day

• **Hund**

• **Katze**

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

- **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

- Milk. 0 day

- **Hund**

- **Katze**

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

QB02BX01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

27/01/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

National Veterinary Medicines Agency

Zulassungsnummer:

FR/V/7025587 0/2020

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038383>