

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Etamsylate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Verfügbar in:

Norwegen

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:

27/04/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

19-12701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/04/2020

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

Dokumente

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](#)