

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Etamsylate

Product identification

Nombre del medicamento:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

HEMOSILATE 125 mg/ml Soluzione iniettabile

HEMOSILATE 125 mg/ml Soluzione iniettabile

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Caprino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

• Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Perros

• Gatos

Vía intramuscular:**• Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Caprino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period

• Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

• Perros**• Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QB02BX01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

13/08/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105094

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/08/2018

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0281/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Malta Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038391>