

Hemosyvet 125 mg/ml - Solution for injection

Autorizado

- Etamsylate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Hemosyvet 125 mg/ml - Solution for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Perros
Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day
- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

-

Caprino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day
- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

-

Ovino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day
- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

-

Caballos

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day
- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

•

Porcino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day
- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

•

Caprino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day
- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

•

Ovino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days
- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day

- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

•

Caballos

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days

- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day

- Milk. 0 Hora(s) Zero hours

•

Porcino

- Meat and offal. 0 After IV administration: Zero days

- Meat and offal. 1 After IM administration: 1 day

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB02BX01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Axience

Fecha de autorización de comercialización:

24/10/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/10/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 24/11/2025

Descargar