

# HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Etamsylate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

---

## 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 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

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

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

### **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

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

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 Día

---

**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:**

Noruega

---

**Disponible en:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/04/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

19-12701

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/04/2020

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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