

HEMOCED

Autorizado

- Etamsylate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HEMOCED

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Gatos
Caballos
Yeguas
Ovino
Caprino
Perros
Cabritos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía intrauterina

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. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 1 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 1 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Yeguas

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 1 Día
- 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:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

4/01/1980

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Trirx Segre

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0353751 4/1980

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/01/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.