

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Etamsylate

Product identification

Dénomination du médicament:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection
HEMOSILATE 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Mouton
Chèvre
Porc
Cheval
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intraveineuse:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Chèvre**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

• **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Chien**

• **Chat**

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Chèvre**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Porc**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

• **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

• **Chien**

• **Chat**

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB02BX01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Espagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

23/04/2018

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

3647 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0281/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Malte Pays-Bas Norvège Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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

es-puar-hemosilate-125-mg-ml-solution-for-injection-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038379>