

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Etamsylate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

HEMOSILATE 125 mg/ml Soluzione iniettabile

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'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

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day

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

-

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

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

- Lait. 0 day
-

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

QB02BX01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale 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.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/08/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

105094

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/08/2018

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)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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