

HorStem 15 x 10⁶ cells/ml - Suspension for injection

Autorisé

- Equine allogeneic umbilical cord-derived mesenchymal stem cells

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HorStem 15 x 10⁶ cells/ml - Suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraarticulaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:15,000,000 cells Comments:range from 12,000,000 to 18,000,000 cells/ml Index:0

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Non applicable. 0 day Zero days

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

QM09AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Danemark , Espagne , France , Irlande , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

EquiCord S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/06/2019

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

EquiCord S.L.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/06/2019

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 15/07/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-horstem-v-4265-par-en.pdf