

# HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Etamsylate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

---

**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

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

### **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

---

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

QB02BX01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovaquie

---

**Disponible en:**

Slovaquie

---

**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:**

4/06/2020

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/014/MR/20-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/09/2022

---

**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](http://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.

## 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.

[eu-PUAR-esv0281001-dcp-hemosilate-125-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf](#)