

Hemosilate 125 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Etamsylate

Product identification

Dénomination du médicament:

Hemosilate 125 mg/ml Oplossing voor injectie

Hemosilate 125 mg/ml Solution injectable

Hemosilate 125 mg/ml Injektionslösung

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

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:

Belgique

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:

6/04/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V557955

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/2020

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

français (PDF)

Publié le: 26/04/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 26/04/2022

[Télécharger](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092005>