

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Etamsylate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB02BX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Malta

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/03/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

Markaðsleyfisnúmer:

VMA68

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/03/2018

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0281/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Malta Holland Noregur
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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