

HEMO 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Heimilað

- Etamsylate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HEMO 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hestur

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

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 vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period IM Carne: 1 dás, IV Carne: 0 dás
- Mjólk. 0 dagar

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

QB02BX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/07/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

457 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/1992

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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