

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Etamsylate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fánlegt 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:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

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:

27/04/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

19-12701

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2020

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0281/001

Þáttökulönd (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 (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.

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