

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Viðurkennt

- Etamsylate

Product identification

Heiti lyfs:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection
HEMOSILATE 125 MG/ML Solutie injectabila

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind
Geit
Svín
Hestur
Hundur
Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð
Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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

• **Hundur**

• **Köttur**

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

• **Hundur**

• **Köttur**

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

QB02BX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Additional information

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [Enska](#) [Ítalska](#) [Iettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/01/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

200022

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2023

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0281/001

Páttökulönd (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

Documents

Combined File of all Documents

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092018>