

HEMOSILATE 125 mg/ml

Soluzione iniettabile

Autorizzato

- Etamsylate

Product identification

Denominazione del medicinale:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

HEMOSILATE 125 mg/ml Soluzione iniettabile

HEMOSILATE 125 mg/ml Soluzione iniettabile

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

- **Ovino**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

- **Caprino**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. no withdrawal period

- **Cavallo**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

- **Cane**

- **Gatto**

Uso intramuscolare:**• bovini**

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

• Ovino

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

• Caprino

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

• Suino

- carne e visceri. no withdrawal period

• Cavallo

- carne e visceri. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

• Cane**• Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB02BX01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

13/08/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105094

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/08/2018

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0281/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038391>