

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Etamsylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Suino
Cavallo
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

125.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. 0 giorno

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

QB02BX01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/04/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

19-12701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2020

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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