

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Etamsylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Hemosilate vet 125 mg/ml Injektionsvätska, lösning

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:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

Disponibile solo in Swedish

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:

26/05/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

58777

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/05/2020

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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