

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Etamsylate

Product identification

Legemidlets navn:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

HEMOSILATE 125 mg/ml injekčný roztok

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

geit

gris

hest

hund

katt

Administrering:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

• **storfe**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

• **sau**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

• **geit**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

• **gris**

- Slakt. no withdrawal period

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

• **hest**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

• **hund**

• **katt**

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

- **sau**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

- **geit**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

- **gris**

- Slakt. no withdrawal period

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

- **hest**

- Slakt. no withdrawal period

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

- Melk. 0 dag

- **hund**

- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB02BX01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

4/06/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/014/MR/20-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/09/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0281/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT MT NL NO PL PT
RO SI SI SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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