

Hemosyvet 125 mg/ml - Solution for injection

Autorisert

- Etamsylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Hemosyvet 125 mg/ml - Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
geit
sau
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day
- Melk. 0 time Zero hours

-

geit

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day
- Melk. 0 time Zero hours

-

sau

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day
- Melk. 0 time Zero hours

-

hest

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day
- Melk. 0 time Zero hours

•

gris

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day
- Melk. 0 time Zero hours

•

geit

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day
- Melk. 0 time Zero hours

•

sau

- Slakt. 0 After IV administration: Zero days
- Slakt. 1 After IM administration: 1 day

- Melk. 0 time
Zero hours

•

hest

- Slakt. 0
After IV administration: Zero days

- Slakt. 1
After IM administration: 1 day

- Melk. 0 time
Zero hours

•

gris

- Slakt. 0
After IV administration: Zero days

- Slakt. 1
After IM administration: 1 day

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB02BX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Axience

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/10/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/10/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 24/11/2025

[Nedlasting](#)

ema-puar-v6461-hemosyvet-initial-en.pdf