

HEMOSILATE 125 mg/ml Solution for injection

Autorisert

- Etamsylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

HEMOSILATE 125 mg/ml Solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
125.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB02BX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/08/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10389/004/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/08/2019

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

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

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