

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Etamsylate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Hemosilate 125 mg/ml oplossing voor injectie

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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

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:

10/02/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 124505

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/07/2022

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

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

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