

# HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Etamsylate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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:**

SI

---

**Tilgjengelig i:**

SI

---

**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:**

4/06/2020

---

**Tilvirker 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

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/06/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

## Summary of Product Characteristics

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

## Package Leaflet

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](#)