

HorStem 15 x 10⁶ cells/ml - Suspension for injection

Autorizado

- Equine allogeneic umbilical cord-derived mesenchymal stem cells

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HorStem 15 x 10⁶ cells/ml - Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:15,000,000 cells Comments:range from 12,000,000 to 18,000,000 cells/ml Index:0

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intra-articular:**

-

Horse

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM09AX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bélgica , Dinamarca , Espanha , França , Irlanda , Noruega , Países Baixos ,
Polónia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

EquiCord S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/06/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

EquiCord S.L.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

19/06/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 21/08/2026

[Descarregar](#)

ema-puar-horstem-v-4265-par-en.pdf