

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Etamsylate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Hemosilate Vet. 125 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

125.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

•

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

•

Dog

•

Cat

Via intramuscular:

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

•

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: Adm. IV Zero days. Adm. IM 1 day

- Milk. 0 dia

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB02BX01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponível em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

13/05/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

62253

Data de alteração do estado de autorização:

13/05/2020

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0281/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Malta Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091991>