

# HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Etamsylate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Hemosilate vet 125 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### 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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

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

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

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

islandês Norwegian

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

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 intravenosa

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

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

## **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

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QB02BX01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Suécia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

Disponível apenas em sueco

---

## **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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/05/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

58777

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

26/05/2020

---

**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](http://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.

### Rotulagem

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