

HEMO 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Oprávněný

- Etamsylate

Product identification

Názov lieku:

HEMO 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

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

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

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

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

•

Dog

•

Cat

Intravenózne použitie:

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QB02BX01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Available in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

15/07/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

457 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/07/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054736>