

# HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Ima dovoljenje za  
promet

- Etamsylate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

HEMOSILATE 125 mg/ml solution for injection

Hemosilate 125 mg/ml oplossing voor injectie

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

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

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

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

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

---

### **Pot uporabe:**

Intravenska uporaba

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravlilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intravenska uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

-

### **Goat**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

•

### **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 day

### **intramuskularna uporaba:**

•

### **govedo**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

•

### **Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

•

### **Goat**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. 0 day

•

### **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 day

---

## **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QB02BX01

---

## **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

## **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

## **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Na voljo v:**

Netherlands

---

## **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/02/2020

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 124505

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

6/07/2022

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

ES/V/0281/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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