

# Equiparin 5.000 IU/100 g Gel for Horses

Разрешен

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Equiparin 5.000 IU/100 g Gel for Horses

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

### Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски  
5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в Английски  
5000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Гел

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

**кон**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QM02AC99

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

aniMedica GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

26/01/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

aniMedica GmbH

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 24745/4003

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/12/2014

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0128/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.