

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 Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки 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:

30/12/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Icelandic Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

IS/2/09/018/01

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/01/2015

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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