

Equiparin 50.000 IU/100 g Gel for Horses

Registrováno

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Equiparin 50.000 IU/100 g gel for horses

Equiparin 50.000 IU/100 g Gel for Horses

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Kožní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Léková forma:

Gel

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Kožní podání:

•

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. no withdrawal period

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM02AC99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

aniMedica GmbH

Datum registrace:

29/01/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

VM 24745/4004

Datum změny stavu registrace:

29/01/2010

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0128/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Irsko](#) [Polsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060912>