

Tensolvet 5.000 I.E./100g

Registrováno

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Tensolvet 5.000 I.E./100g

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](#)
5000.00 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

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

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

QM02AC99

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Datum registrace:

15/03/1980

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH
Genera d.d.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

880.00.00

Datum změny stavu registrace:

23/08/2005

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.

Příbalová informace

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