

Compagel Gel for Horses

Ikke autoriseret

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Compagel Gel for Horses

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Gel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Hest

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

Do not use in pregnant or lactating animals which are intended to produce milk for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM02AC99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

15/08/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 04491/3009

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/09/2025

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0121/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.