

Equiparin 5.000 IU/100 g gel for horses

Zugelassen

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equiparin 5.000 IU/100 g gel for horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
5000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Gel

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung auf der Haut:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM02AC99

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

9/06/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1989

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2010

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0128/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Ungarn Island Irland Polen Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.