

Equiparin 50.000 IU/100 g Gel for Horses

Zugelassen

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Equiparin 50.000 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
50000.00 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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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:

29/01/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 24745/4004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/12/2014

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0128/002

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.