

# Tendese 50.000 I.E. / 100 g Gel für Pferde

Zugelassen

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Tendese 50.000 I.E. / 100 g Gel für Pferde

---

### **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  
50.00 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 authorised for use in horses producing milk for human consumption.

---

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

QM02AC99

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

3/01/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401656.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/07/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0148/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Niederlande

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (RTF)

Veröffentlicht am: 8/01/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/04/2025

[Herunterladen](#)

2401656-paren-20200806.pdf