

Compagel Gel for Horses

Μη εγκεκριμένο

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Compagel Gel for Horses

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Γέλη

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Δερματική χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM02AC99

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/08/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

The Veterinary Medicines Directorate

Αριθμός έγκρισης:

Vm 04491/3009

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

3/09/2025

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0121/001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.