

# EQUIPARIN 5.000 UI/100 g GEL PARA CABALLOS

Autorizado

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EQUIPARIN 5.000 UI/100 g GEL PARA CABALLOS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5000.00 Unidad(es) internacional(es) / 100.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM02AC99

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

aniMedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/03/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

aniMedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2139 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/12/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0128/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Hungría Islandia Irlanda Polonia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 14/03/2026

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado