

Equiparin 5.000 IU/100 g Gel for Horses

Autorizado

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Equiparin 5.000 IU/100 g Gel for Horses

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

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:

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

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:

26/01/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 24745/4003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/2014

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.