

Tendease 50,000 IU/100 g gel for horses

Autorizado

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Tendease 50,000 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](#)

50.00 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 authorised for use in horses 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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

6/02/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 111340

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/02/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0148/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Países Bajos

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

2401656-paren-20200806.pdf