

Tendo 5000, 5000 IE Heparin-Natrium/100g Gel zur Anwendung auf der Haut für Pferde

Autorisé

- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol
- Heparin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Tendo 5000, 5000 IE Heparin-Natrium/100g Gel zur Anwendung auf der Haut für Pferde

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel transdermique

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Viande et abats. 3 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM02AC99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/01/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

400960.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/09/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2400960-parde-20091222.pdf