

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

2400960-parde-20091222.pdf