

Compagel gel for horses

Nije odobreno

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Compagel gel for horses

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

50000.00 internacionalna jedinica / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

5.00 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

0.50 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Gel

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

Do not use in pregnant or lactating animals which are intended to produce milk for human consumption.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM02AC99

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

31/05/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

400587.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

5/06/2025

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0121/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

2400587-paren-20081119.pdf