

Tensolvet 5.000 I.E./100g

Odobreno

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Tensolvet 5.000 I.E./100g

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](#)
0.50 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

5.00 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u [engleski](#)

5000.00 internacionalna jedinica / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Gel

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

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

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:

Važeće

Odobreno u:

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

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/03/1980

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH
Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

880.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

23/08/2005

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.