

Compagel Gel for Horses

Nem engedélyezett

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Compagel Gel for Horses

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)
0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gél

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

Ió

- 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.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM02AC99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/08/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Felelős hatóság:

The Veterinary Medicines Directorate

Engedély száma:

Vm 04491/3009

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/09/2025

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

DE/V/0121/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.