

# Equiparin 50.000 IU/100 g Gel for Horses

Autorizzato

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Equiparin 50.000 IU/100 g Gel for Horses

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000.00 international unit(s) / 100.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Gel

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso cutaneo:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. no withdrawal period

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM02AC99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

aniMedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/01/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 24745/4004

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/12/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0128/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Ungheria Islanda Irlanda Polonia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.