

Equiparin 5.000 IU/100 g Gel for Horses

Autorizzato

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Equiparin 5.000 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](#)

5000.00 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:

26/01/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 24745/4003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/12/2014

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0128/001

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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