

Tendo 5000, 5000 IE Heparin-Natrium/100g Gel zur Anwendung auf der Haut für Pferde

Autorizzato

- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol
- Heparin sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

Tendo 5000, 5000 IE Heparin-Natrium/100g Gel zur Anwendung auf der Haut für Pferde

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.04 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Gel transdermico

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 3 giorno

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

QM02AC99

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Marketing authorisation date:

24/01/2007

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400960.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

2400960-parde-20091222.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073074>