

Tendease 50,000 IU/100 g gel for horses

Registruotas

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Tendease 50,000 IU/100 g gel for horses

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Naudojimo būdas:

Vartoti ant odos

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)
50.00 tarptautiniai vienetai / 100.00 gram(s)

Vaisto forma:

Gelis

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti ant odos:

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. no withdrawal period

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QM02AC99

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Eurovet Animal Health B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/01/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Genera d.d.

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

401656.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/07/2018

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0148/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401656-paren-20200806.pdf