

Equiparin 50.000 IU/100 g gel for horses

Autorisert

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Product identification

Legemidlets navn:

Equiparin 50.000 IU/100 g gel for horses

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

Administrering:

Bruk på hud

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 100.00 gram

Tilgjengelig bare i [English](#)

5.00 gram / 100.00 gram

Tilgjengelig bare i English
0.50 gram / 100.00 gram

Legemiddelform:

Gel

Withdrawal period by route of administration:

Bruk på hud:

• hest

- Slakt. 0 dag
- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM02AC99

Utleveringsbestemmelser :

Legemiddel gjenstand for spesiell medisinsk forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

29/01/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Animedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

VMD

Godkjenningsnummer:

VM 24745/4004

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/01/2010

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0128/002

Gjeldende medlemsstater:

AT HU IS Irland PL ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060912>