

Compagel Gel for Horses

Niet gemachtigd

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Compagel Gel for Horses

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Gel

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in pregnant or lactating animals which are intended to produce milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM02AC99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

15/08/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 04491/3009

Datum toelatingswijziging:

3/09/2025

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0121/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.