

Equiparin 5.000 IU/100 g gel for horses

Toegelaten

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Equiparin 5.000 IU/100 g 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](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Gel

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

•

Paard

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

Not permitted for use in mares producing 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:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
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:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningdatum:

25/03/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2139 ESP

Datum toelatingswijziging:

25/12/2021

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0128/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Hongarije IJsland Ierland Polen Spanje

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

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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