

# Equiparin 50.000 IU/100 g gel for horses

Geautoriseerd

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Equiparin 50.000 IU/100 g gel for horses

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Gel

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**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 [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

aniMedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

29/01/2010

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Animedica GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Toelatingsnummer:**

VM 24745/4004

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

29/01/2010

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0128/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Hongarije IJsland Ierland Polen Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

---

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