

# 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
- 

**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:**

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

---

**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:**

26/01/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

Vm 24745/4003

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/12/2014

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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