

# Tendease 50.000 IE/100 g gel voor paarden

Toegelaten

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Productidentificatie

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

Tendease 50.000 IE/100 g gel voor paarden

---

### **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](#)  
50.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Gel

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Cutaan gebruik:**

•

**Paard**

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

Not authorised for use in horses 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:**

Nederland

---

**Beschikbaar in:**

Nederland

---

**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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

6/02/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Genera d.d.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 111340

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/02/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0148/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Nederland

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

2401656-paren-20200806.pdf