

Compagel Gel for Horses

Niedopuszczony do obrotu

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Compagel Gel for Horses

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
50000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Żel

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie na skórę:**

-

Horse

- 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.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM02AC99

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/08/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

The Veterinary Medicines Directorate

Numer pozwolenia:

Vm 04491/3009

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/09/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

DE/V/0121/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.