

Tendo 5000, 5000 IE Heparin-Natrium/100g Gel zur Anwendung auf der Haut für Pferde

Dopuszczony

- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol
- Heparin sodium

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Tendo 5000, 5000 IE Heparin-Natrium/100g Gel zur Anwendung auf der Haut für Pferde

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

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Żel przezskórny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM02AC99

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/01/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

400960.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/09/2013

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.

2400960-parde-20091222.pdf