

Compagel Gel for Horses

Não autorizado

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Compagel Gel for Horses

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50000.00 unidade(s) internacionais / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
0.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Horse

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

Do not use in pregnant or lactating animals which are intended to produce milk for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM02AC99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

15/08/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 04491/3009

Data da alteração do estado de autorização:

3/09/2025

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0121/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.