

# Tendease 50,000 IU/100 g gel for horses

Autorizado

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Tendease 50,000 IU/100 g gel for horses

Tendease 50.000 I.E. / 100 g Gel für Pferde

### 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

0.50 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 unidade(s) internacionais / 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

Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM02AC99

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Alemanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/01/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera Research Ltd.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401656.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/07/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0148/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Países Baixos

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.