

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

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.