

Compagel gel for horses

Não autorizado

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Compagel gel for horses

Compagel 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](#)

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 não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

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:

31/05/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400587.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

5/06/2025

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

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.

2400587-paren-20081119.pdf