

# Tensolvét gel para equinos

Não autorizado

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Tensolvét gel para equinos

### 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](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
50.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
50.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Gel

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Uso cutâneo:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 3 dia

---

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

QB01AB51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Frasco em polietileno de densidade média (70% de baixa densidade e 30% de alta densidade), branco opaco de 300 g, com tampa de enroscar de polipropileno e disco de polietileno de alta densidade e dispositivo doseador.

---

## 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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

---

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

10/08/2000

---

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

C.P.M. ContractPharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

51333

---

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

19/06/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents