

Compagel Gel for Horses

Neautorizat

- Heparin sodium
- Hydroxyethyl salicylate
- Levomenthol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Compagel Gel for Horses

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50000.00 unități internaționale / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
0.50 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Gel

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM02AC99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

15/08/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

C.P.M. ContractPharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 04491/3009

Data modificării statusului autorizației:

3/09/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0121/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.