

# Tensolvét 5.000 I.E./100g

Autorizat

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Tensolvét 5.000 I.E./100g

### 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](#)

0.50 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
5000.00 unități internaționale / 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

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM02AC99

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/03/1980

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH  
Genera d.d.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

880.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/08/2005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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