

# Equiparin 5.000 IU/100 g gel for horses

Oprávněný

- Levomenthol
- Hydroxyethyl salicylate
- Heparin sodium

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Equiparin 5.000 IU/100 g gel for horses

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

5000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

---

**Lieková forma:**

Gél

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Dermálne použitie:**

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in mares producing milk for human consumption

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM02AC99

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

aniMedica GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

6/11/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

aniMedica GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

401207.00.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/12/2014

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0128/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Maďarsko Island Írsko Poľsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.