

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](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Island

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:

30/12/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

aniMedica GmbH

Zodpovedný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Číslo registrácie:

IS/2/09/018/01

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/01/2015

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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