

TRAUMASEDYL GA

Разрешен

- ARNICA MONTANA C4
- Ruta graveolens C4
- Rhus toxicodendron C4
- Ledum palustre C3
- Hypericum perforatum C4
- Bellis perennis C4

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TRAUMASEDYL GA

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

заек

представител на сем. Еквиди

овца

коза

домашни птици

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

-

свиня

- All relevant tissues. 0 day

-

заек

- All relevant tissues. 0 day

-

представител на сем. Еквиди

- All relevant tissues. 0 day

-

овца

- All relevant tissues. 0 day

-

коза

- All relevant tissues. 0 day

-

домашни птици

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV03AX

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boiron

Дата на разрешение за търговия:

22/06/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boiron

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/6577893 3/2012

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/06/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038797>