

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Kanin

Hest

Får

Ged
Fjerkræ

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag

•

Svin

- All relevant tissues. 0 dag

•

Kanin

- All relevant tissues. 0 dag

•

Hest

- All relevant tissues. 0 dag

•

Får

- All relevant tissues. 0 dag

•

Ged

- All relevant tissues. 0 dag

•

Fjerkræ

- All relevant tissues. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boiron

Dato for markedsføringstilladelse:

22/06/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6577893 3/2012

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/06/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.