

TRAUMASEDYL GA

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

TRAUMASEDYL GA

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eihufer

Schaf

Ziege

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

0.17 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Einhufer

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Schaf

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Ziege

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

Hausgeflügel

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Available in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boiron

Marketing authorisation date:

22/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boiron

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6577893 3/2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/06/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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