

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- ACONITUM NAPELLUS D4
- ARNICA MONTANA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- ECHINACEA D4
- ECHINACEA PURPUREA E PLANTA TOTA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- MATRICARIA RECUTITA D5
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HEPAR SULFURIS D6
- Mercurius solubilis Hahnemanni D8

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Hund
Ziege
Schaf
Pferd
Katze
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
periartikuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)
Verfügbar nur in englisch
0.30 gram(s) / 5.00 millilitre(s)
Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)
Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.13 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.13 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.15 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

periartikuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QV03AX

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Brechampullen (OPC) aus farblosem Glas (hydrolytische Klasse I) mit 5 ml Lösung in Packungsgröße von 5 Stück

Brechampullen (OPC) aus farblosem Glas (hydrolytische Klasse I) mit 5 ml Lösung in Packungsgröße von 50 Stück

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

19/11/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30104

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/11/2010

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-600000091374-np-traeuemeel-de.pdf