

Traumeel LT ad us.vet.

Zugelassen

- ACONITUM NAPELLUS D4
- ARNICA MONTANA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- MATRICARIA RECUTITA D5
- ECHINACEA D4
- ECHINACEA PURPUREA E PLANTA TOTA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HEPAR SULFURIS D6
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D 8

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Traumeel LT ad us.vet.

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:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

250.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

125.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 2 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 50 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID3) 750 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 3 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 50 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID2) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

(ID1) 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle (Glas) mit jeweils 5 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

25/05/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400338.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2014

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage