

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Εγκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Σκύλος
Αίγα
Πρόβατο
Άλογο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Περιορθρική χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.30 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.13 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.13 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.15 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Περιοριστική χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN03AX

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/11/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-30104

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/11/2010

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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