

Traumeel S gel

Εγκεκριμένο

- HEPAR SULFURIS D6
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D6
- Atropa bella-donna Dil. D1
- ACONITUM NAPELLUS D1
- Achillea millefolium mother tincture
- HYPERICUM PERFORATUM D6
- BELLIS PERENNIS
- SYMPHYTUM OFFICINALE D4
- CHAMOMILE
- ECHINACEA PURPUREA
- Echinacea
- HAMAMELIS VIRGINIANA
- CALENDULA OFFICINALIS
- ARNICA MONTANA D3

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Traumeel S gel

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Εξωτερική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.05 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.05 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.09 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.09 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.10 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.10 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.15 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.15 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.15 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.45 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.45 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Γέλη

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Heel Belgium

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/12/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Heel Belgium

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL H 114807

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/10/2020

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.