

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

TRAUMASEDYL PA

2. Composition qualitative et quantitative

Un ml contient :

Substance(s) active(s) :

Arnica montana	4 CH
Bellis perennis	4 CH
Hypericum perforatum	4 CH
Rhus toxicodendron 4 CH	4 CH
Ruta graveolens 4 CH	4 CH
Ledum palustre 3 DH aa	3 DH aa

Excipient(s) :

Ethanol 15 % (v/v)	QSP .	1 ml
--------------------------	-------	------

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Solution buvable.

4.1. Espèces cibles

Chiens et chats.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et les chats : médicament homéopathique traditionnellement utilisé lors de contusions.

4.3. Contre-indications

Non connues.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Aucune.

ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Sans objet.

iii) Autres précautions

Consulter un vétérinaire si les symptômes persistent.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité chez les femelles pendant la gestation et la lactation n'a pas été étudiée. Cependant, les médicaments homéopathiques sont traditionnellement utilisés chez les femelles en gestation et en lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Non connues.

4.9. Posologie et voie d'administration

10 gouttes par tranche de 10 kg de poids corporel 2 fois par jour.

Poids de l'animal (kg)	0>10	11>20	21>30	31>40	41>50
Nb de gouttes par prise	10	20	30	40	50

En fonction de l'intensité des signes cliniques, cette fréquence peut être augmentée jusqu'à 3 voire 6 fois par jour. Administrer directement dans la gueule de l'animal ou diluer dans l'eau de boisson ou mélanger à l'aliment.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Non connu.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Médicament homéopathique associant plusieurs souches dont les propriétés dans l'indication proposée, sont reconnues par les matières médicales homéopathiques.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

6.1. Liste des excipients

Ethanol 15 % (v/v)

6.2. Incompatibilités majeures

Sans objet.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 5 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon verre type III

Bouchon à vis polyéthylène

Seringue graduée pour administration orale (corps en polyéthylène et piston en polystyrène)

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

BOIRON

2 AVENUE DE L'OUEST LYONNAIS

69510 MESSIMY

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/7264551 8/2000

Boîte de 1 flacon de 30 ml et d'une seringue graduée pour administration orale

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

13/03/2000 - 16/11/2009

10. Date de mise à jour du texte

30/09/2013