

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Perros
Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía periarticular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)
0.30 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.25 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.13 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.13 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.05 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.15 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.50 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.25 Gramo(s) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía periarticular:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

19/11/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-30104

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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