

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- ARNICA MONTANA C4
- Ruta graveolens C4
- Rhus toxicodendron C4
- Ledum palustre C3
- Hypericum perforatum C4
- Bellis perennis C4

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Cheval

Mouton

Chèvre

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Lapin

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Mouton

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Chèvre

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poultry

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 12 ampoules de 5 mL

Flacon de 1 L avec bouchon doseur

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boiron

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/06/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boiron

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6577893 3/2012

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/06/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage