

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

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](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
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
Chien
Chèvre
Mouton
Cheval
Chat
Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie périarticulaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.30 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.13 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.13 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.15 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.50 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.25 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie périarticulaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

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:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/11/2010

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

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-30104

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2010

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

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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