

Traumeel S Ad. Us. Vet., oplossing voor injectie

Odobreno

- HAMAMELIS VIRGINIANA D4
- ECHINACEA PURPUREA E PLANTA TOTA D4
- ECHINACEA D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D 8
- BELLIS PERENNIS D4
- ACONITUM NAPELLUS D4
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- HEPAR SULFURIS D6
- CHAMOMILE
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- BELLADONNA D4
- ARNICA MONTANA D4

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Traumeel S Ad. Us. Vet., oplossing voor injectie

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

0.05 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.13 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.13 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.15 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.25 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.25 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.30 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Dostupan samo u engleski
0.50 gram / 1.00 Ampula

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Heel Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/07/2023

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Heel Belgium

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL H 114864

Datum promjene statusa odobrenja:

10/10/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.