

TRAUMEEL VET GEL

Awtorizzat

- Achillea millefolium mother tincture
- SYMPHYTUM OFFICINALE D4
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D6
- MATRICARIA RECUTITA MOTHER TINCTURE
- HYPERICUM PERFORATUM D6
- HEPAR SULFURIS D6
- Hamamelis virginiana mother tincture
- Echinacea purpurea mother tincture
- ECHINACEA MOTHER TINCTURE
- CALENDULA OFFICINALIS MOTHER TINCTURE
- BELLIS PERENNIS MOTHER TINCTURE
- ATROPA BELLA-DONNA D1
- ARNICA MONTANA D3
- ACONITUM NAPELLUS D1

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

TRAUMEEL VET GEL

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
4.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
4.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
15.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Gell

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QV03AX

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen
Sloven Finlandiż Żvediż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliż Franciż Taljan Olandiż
Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

France

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

17/08/2020

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Awtorità responsabbli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/2543501 4/2020

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/02/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

fr-puar-600000040675-np-rpe602-fr.pdf