

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

kanin

hest

sau

geit

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
163.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
163.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

-

kanin

- Alt relevant vev. 0 dag

•

hest

- Alt relevant vev. 0 dag

•

sau

- Alt relevant vev. 0 dag

•

geit

- Alt relevant vev. 0 dag

•

Poultry

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03AX

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boiron

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/06/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boiron

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/6577893 3/2012

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/06/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.