

# TRAUMASEDYL PA SOLUTION BUVABLE

Autorisert

- ARNICA MONTANA C4
- LEDUM PALUSTRE D3
- Ruta graveolens C4
- Rhus toxicodendron C4
- Hypericum perforatum C4
- Bellis perennis C4

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

TRAUMASEDYL PA 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:

hund

katt

---

### 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

---

### **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](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boiron

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/03/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Boiron

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/7264551 8/2000

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/03/2010

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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