

TRAUMEEL VET GEL

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

TRAUMEEL VET GEL

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

4.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

4.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

15.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Żel

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/08/2020

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/2543501 4/2020

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/02/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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