

TRAUMEEL USO VETERINARIO COMPRIMIDOS

Dopuszczony

- ACHILLEA MILLEFOLIUM D3
- ACONITUM NAPELLUS D3
- ARNICA MONTANA D3
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- Bellis perennis D30
- Calendula officinalis D30
- ECHINACEA D3
- ECHINACEA PURPUREA D3
- HAMAMELIS VIRGINIANA D30
- HYPERICUM PERFORATUM D2
- MATRICARIA RECUTITA D3
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HEPAR SULFURIS D8
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D 8

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

TRAUMEEL USO VETERINARIO COMPRIMIDOS

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 słoweński 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
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
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 doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
75.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
6.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
3.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
24.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
24.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletki

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski szwedzki islandzki Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Heel Espana S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/11/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2915 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/11/2013

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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

es-PUAR-2015 esp-np-traumeel-uso-veterinario-comprimidos-es.pdf