

Traumeel Gel ad us. vet.

Autorizado

- ARNICA MONTANA D3
- CALENDULA OFFICINALIS
- HAMAMELIS VIRGINIANA
- Echinacea
- ECHINACEA PURPUREA
- MATRICARIA RECUTITA
- BELLIS PERENNIS
- HYPERICUM PERFORATUM D6
- ACHILLEA MILLEFOLIUM
- ACONITUM NAPELLUS D1
- ATROPA BELLA-DONNA D1
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D6
- HEPAR SULFURIS D6
- SYMPHYTUM OFFICINALE D4

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Traumeel Gel ad us. vet.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
0.15 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.05 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.05 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.02 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.02 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.02 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.00 grama(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês
0.01 grama(s) / 10.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão sueco islandês Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

14/03/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400858.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

25/07/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet