

Traumeel ad us. vet.

Autorizado

- MATRICARIA RECUTITA D5
- ECHINACEA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA D3
- ARNICA MONTANA D4
- ACONITUM NAPELLUS D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- ARISTOLOCHIA CLEMATITIS D11
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- BELLIS PERENNIS D4
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- Hepar sulfuris D5 aquos.
- Mercurius solubilis Hahnemanni D8 aquos.
- ECHINACEA PURPUREA E PLANTA TOTA D4

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Traumeel 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](#)
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](#)

Via de administração:

Via intramuscular
Via intravenosa
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)
0.13 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)
0.05 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)
Disponível apenas em [inglês](#)
0.30 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.15 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.25 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.25 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.50 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.25 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.13 mililitro(s) / 5.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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:

7/02/1983

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:

3024.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

30/06/2014

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet