

Traumeel S Ad. Us. Vet., oplossing voor injectie

Autorizado

- HAMAMELIS VIRGINIANA D4
- ECHINACEA PURPUREA E PLANTA TOTA D4
- ECHINACEA D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D 8
- BELLIS PERENNIS D4
- ACONITUM NAPELLUS D4
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- HEPAR SULFURIS D6
- CHAMOMILE
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- BELLADONNA D4
- ARNICA MONTANA D4

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Traumeel S Ad. Us. Vet., oplossing voor injectie

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](#) [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](#)
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 subcutânea
Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.05 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.13 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.13 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.15 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.25 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.25 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.30 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Disponível apenas em inglês

0.50 grama(s) / 1.00 Ampola

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Heel Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

27/07/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Heel Belgium

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL H 114864

Data da alteração do estado de autorização:

10/10/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.