

TRAUMEEL USO VETERINARIO COMPRIMIDOS

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

TRAUMEEL USO VETERINARIO COMPRIMIDOS

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](#)

Espécies-alvo:

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](#)

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](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
15.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
30.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
15.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
75.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
6.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
15.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
6.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
6.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
15.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
3.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
24.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
24.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
30.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês
30.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão sueco islandês Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Heel Espana S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/11/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2915 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

18/11/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

es-PUAR-2915 esp-np-traumeel-uso-veterinario-comprimidos-es.pdf