

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- ACONITUM NAPELLUS D4
- ARNICA MONTANA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- ECHINACEA D4
- ECHINACEA PURPUREA E PLANTA TOTA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- MATRICARIA RECUTITA D5
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HEPAR SULFURIS D6
- Mercurius solubilis Hahnemanni D8

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Traumeel - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Câine
Capră
Oaie
Cal
Pisică
Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare periarticulară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)
Disponibile numai în [Engleză](#)
0.30 gram(e) / 5.00 mililitru(i)
Disponibile numai în [Engleză](#)
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)
Disponibile numai în [Engleză](#)
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.25 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.13 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.13 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.05 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.15 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.50 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.25 gram(e) / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare periarticulară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data autorizației de comercializare:

19/11/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30104

Data modificării statusului autorizației:

19/11/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

at-puar-600000091374-np-traeuemeel-de.pdf