

TRAUMEEL LT, injekcinis tirpalas

Oprávnený

- ACONITUM NAPELLUS D4
- ARNICA MONTANA D4
- ATROPA BELLA-DONNA D4
- BELLIS PERENNIS D4
- CALENDULA OFFICINALIS D4
- CHAMOMILLA RECUTITA DIL. D 5
- ECHINACEA D4
- ECHINACEA PURPUREA D4
- HAMAMELIS VIRGINIANA DIL. D4
- HYPERICUM PERFORATUM D4
- ACHILLEA MILLEFOLIUM D5
- SYMPHYTUM OFFICINALE D8
- HEPAR SULFURIS D6
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D 8

Identifikácia lieku

Názov lieku:

TRAUMEEL LT, injekcinis tirpalas

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ampulka

Lieková forma:

Injekčný roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QV03

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Dostupné v:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Dátum registrácie lieku:

27/02/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/01/1232/001-002

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/05/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.