

TRAUMEEL VET GEL

Ima dovoljenje za
promet

- Achillea millefolium mother tincture
- SYMPHYTUM OFFICINALE D4
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D6
- MATRICARIA RECUTITA MOTHER TINCTURE
- HYPERICUM PERFORATUM D6
- HEPAR SULFURIS D6
- Hamamelis virginiana mother tincture
- Echinacea purpurea mother tincture
- ECHINACEA MOTHER TINCTURE
- CALENDULA OFFICINALIS MOTHER TINCTURE
- BELLIS PERENNIS MOTHER TINCTURE
- ATROPA BELLA-DONNA D1
- ARNICA MONTANA D3
- ACONITUM NAPELLUS D1

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

TRAUMEEL VET GEL

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
0.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
0.25 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
4.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
1.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
4.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
15.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Gel

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QV03AX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

France

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/08/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/2543501 4/2020

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

10/02/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

fr-puar-600000040675-np-rpe602-fr.pdf