

TRAUMEEL LT, injekcinis tirpalas

Ima dovoljenje za
promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

TRAUMEEL LT, injekcinis tirpalas

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](#)
govedo

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](#)

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](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ampula

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

QV03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

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:

Lithuania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

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:

27/02/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Pristojni organ:

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/01/1232/001-002

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/05/2006

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.