

Traumeel S gel

Ima dovoljenje za promet

- HEPAR SULFURIS D6
- MERCURIUS SOLUBILIS HAHNEMANNI D6
- Atropa bella-donna Dil. D1
- ACONITUM NAPELLUS D1
- Achillea millefolium mother tincture
- HYPERICUM PERFORATUM D6
- BELLIS PERENNIS
- SYMPHYTUM OFFICINALE D4
- CHAMOMILE
- ECHINACEA PURPUREA
- Echinacea
- HAMAMELIS VIRGINIANA
- CALENDULA OFFICINALIS
- ARNICA MONTANA D3

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Traumeel S 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](#)

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:

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

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.03 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.04 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.05 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.05 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.09 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.09 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.10 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.10 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.15 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.15 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.15 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.45 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

0.45 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English

1.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Gel

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](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Heel Belgium

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

20/12/2013

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Heel Belgium

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL H 114807

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/10/2020

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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