

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Godkänd

- ARNICA MONTANA C4
- Ruta graveolens C4
- Rhus toxicodendron C4
- Ledum palustre C3
- Hypericum perforatum C4
- Bellis perennis C4

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TRAUMASEDYL GA SOLUTION BUVABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Kanin

Häst

Får

Get
Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
163.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Kanin

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Häst

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Får

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Get

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Fjäderfä

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boiron

Godkännandedatum:

22/06/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boiron

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/6577893 3/2012

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/06/2017

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.