

Blasen- und Nierentropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Zugelassen

- SOLANUM DULCAMARA D3
- LYTTA VESICATORIA D6
- Petroselinum crispum convar. crispum D6
- BERBERIS VULGARIS D3
- SOLIDAGO VIRGAUREA D3

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Blasen- und Nierentropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

47.50 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

47.50 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

50 ml Braunglasflasche (Glasart: hydrolytische Klasse Typ III (Ph. Eur.) mit Senkrechttropfer und weißer Verschraubung aus Polyethylen.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Doskar e.U.

Zulassungsdatum:

7/12/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Doskar e.U.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30069

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/12/1999

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung