

Nachgeburtstropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Zugelassen

- SEPIA OFFICINALIS D6
- Juniperus sabina D15
- PHYTOLACCA D3
- Oenanthe aquatica D3
- ASA FOETIDA D3

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nachgeburtstropfen "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

48.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

48.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 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:

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

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:

8-30070

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