

Tropfen bei chronischer Lahmheit "Mag. Doskar" für Tiere

Zugelassen

- RHUS TOXICODENDRON D4
- RHODODENDRON D4
- PSEUDOGNAPHALIUM OBTUSIFOLIUM D3
- RUTA GRAVEOLENS D4
- ACIDUM SILICICUM D12
- CALCIUM FLUORATUM D12

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tropfen bei chronischer Lahmheit "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

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

3.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

42.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

42.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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:

8-30073

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