

Tropfen bei chronischem Nasenfluss "Mag. Doskar" für Tiere

Zugelassen

- HYDRARGYRUM BIIODATUM D3
- KALIUM BICHROMICUM D4
- HEPAR SULFURIS D12
- HYDRASTIS CANADENSIS D3
- ACIDUM SILICICUM D12
- SULFUR IODATUM D4
- STANNUM IODATUM D8
- THUJA OCCIDENTALIS D6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tropfen bei chronischem Nasenfluss "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](#)

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
3.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
19.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
19.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
10.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
19.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
19.00 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

Abgaberegellung:

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:

8-30072

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