

# Mastitistropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Zugelassen

- BRYONIA D200
- HEPAR SULFURIS D200
- LACHESIS D 12
- AILANTHUS ALTISSIMA D3

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Mastitistropfen "Mag. Doskar" für Tiere

### Wirkstoff:

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

33.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

33.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

32.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 gram(s) / 108.00 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:**

9/12/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Doskar e.U.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-30078

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/12/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung