

Verletzungs- und Wundtropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Εγκεκριμένο

- ARNICA MONTANA D3
- HYPERICUM PERFORATUM D3
- LACHESIS D 12
- VERATRUM ALBUM D4
- CALENDULA OFFICINALIS D3
- AESCULUS HIPPOCASTANUM D3

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Verletzungs- und Wundtropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Άλογο

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

93.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 gram(s) / 108.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Doskar e.U.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/12/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Doskar e.U.

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-30076

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/12/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.