

Nachgeburtstropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nachgeburtstropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
48.00 Gramo(s) / 107.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
48.00 Gramo(s) / 107.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Gramo(s) / 107.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Gramo(s) / 107.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Gramo(s) / 107.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas orales en solución

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Doskar e.U.

Fecha de autorización de comercialización:

7/12/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Doskar e.U.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-30070

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/12/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.