

Dysticum

Autorizado

- HUMIC ACIDS
- HUMIC ACIDS
- Almasilate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dysticum

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Aves ornamentales

Perros

Caballos

Gatos

Conejos

Cobayas

Hámsteres

Animales de zoo

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

90.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

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

QA07BC30

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100178.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2004

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

Documentos

Combined File of all Documents

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