

Blasen- und Nierentropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Autorisé

- SOLANUM DULCAMARA D3
- LYTTA VESICATORIA D6
- Petroselinum crispum convar. crispum D6
- BERBERIS VULGARIS D3
- SOLIDAGO VIRGAUREA D3

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Blasen- und Nierentropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
47.50 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
47.50 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
2.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable en gouttes

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
 - Lait. 0 hour
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Doskar e.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/12/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Doskar e.U.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-30069

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/12/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.