

Dysticum - Pulver für Tiere

Autorizzato

- HUMIC ACIDS
- HUMIC ACIDS
- ALUMINIUM MAGNESIUM SILICATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dysticum - Pulver für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Caprino

Ovino

Cavallo

Gatto

Coniglio

porcellino d'India

criceto

Suino

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

49.50 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

3.50 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 ora

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07BC30

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/04/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

WH Pharmawerk Weinboehla GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00184

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/04/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.