

# 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](http://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.