

Blasen- und Nierentropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Blasen- und Nierentropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 grammo(i) / 107.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

47.50 grammo(i) / 107.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

47.50 grammo(i) / 107.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 107.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.00 grammo(i) / 107.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce orali, soluzione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

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

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Doskar e.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/12/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Doskar e.U.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-30069

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/12/1999

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.