

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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