

Nachgeburtsropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Toegelaten

- SEPIA OFFICINALIS D6
- Juniperus sabina D15
- PHYTOLACCA D3
- Oenanthe aquatica D3
- ASA FOETIDA D3

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nachgeburtsropfen "Mag. Doskar" für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Paard

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

48.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

48.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

2.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 gram(s) / 107.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Druppels voor oraal gebruik, oplossing

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Doskar e.U.

Handelsvergunningsdatum:

7/12/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Doskar e.U.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-30070

Datum toelatingswijziging:

7/12/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.