

Tropfen bei chronischem Nasenfluss "Mag. Doskar" für Tiere

Autorisert

- HYDRARGYRUM BIIODATUM D3
- KALIUM BICHROMICUM D4
- HEPAR SULFURIS D12
- HYDRASTIS CANADENSIS D3
- ACIDUM SILICICUM D12
- SULFUR IODATUM D4
- STANNUM JODATUM D8
- THUJA OCCIDENTALIS D6

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tropfen bei chronischem Nasenfluss "Mag. Doskar" für Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

hund

hest
katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
3.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
19.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
1.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
19.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
10.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
19.00 gram / 107.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)
19.00 gram / 107.00 milliliter

Legemiddelform:

Dråper, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hund

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV03AX

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i German

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Doskar e.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/12/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Doskar e.U.

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

8-30072

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/12/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091395>