

# Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

Autoriseret

- Rafoxanide
- Mebendazole

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Dådyr

Gemse

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#)  
[Norwegian](#)

Rådyr

Kronhjort

### Administrationsvej:

Anvendelse i foder

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i foder:**

- 

**Dådyr**

- Meat and offal. 28 dag

- 

**Gemse**

- Meat and offal. 60 dag

- 

**Mouflon**

- Meat and offal. 60 dag

- 

**Rådyr**

- Meat and offal. 28 dag

- 

**Kronhjort**

- Meat and offal. 28 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP52AC59

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

19/08/2004

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/131/04-C

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/12/2014

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065230>