

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autoriseret

- Rafoxanide

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 42 dag

ΓΑΛΑ: Δεν επιτρέπεται η χρήση σε θηλθκά πρόβατα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση, περιλαμβανομένης της ξηράς περιόδου και να μην χρησιμοποιείται για ένα έτος πριν από τον πρώτο τοκετό

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP52AG05

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

27/03/1989

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Provet S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

89517/15-12-2009/K-0041601

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet