

RAFENDAZOL 10 mg/g + 8 mg/g premix na medikáciu krmiva pre raticovú zver

Autoriseret

- Rafoxanide
- Mebendazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RAFENDAZOL 10 mg/g + 8 mg/g premix na medikáciu krmiva pre raticovú zver

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kronhjort

Dådyr

Rådyr

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

[Norwegian](#)

Gemse

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:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Kronhjort

- Meat and offal. 28 dag

-

Dådyr

- Meat and offal. 28 dag

-

Rådyr

- Meat and offal. 28 dag

-

Mouflon

- Meat and offal. 60 dag

-

Gemse

- Meat and offal. 60 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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/08/1985

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

98/184/85-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/08/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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