

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000099822>

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Zugelassen

- Rafoxanide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AG05

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

27/03/1989

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

89517/15-12-2009/K-0041601

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet