

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

Zugelassen

- Rafoxanide
- Mebendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rotwild

Damwild

Rehwild

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [rumänisch](#)
[finnisch](#) [Norwegian](#)

Gamswild

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

-

Rotwild

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Damwild

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Rehwild

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Mouflon

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

-

Gamswild

- Fleisch und Innereien. 60 Tag

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

QP52AC59

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Zulassungsdatum:

26/08/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

98/184/85-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/08/2022

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.