

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Εγκεκριμένο

- Rafoxanide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 42 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AG05

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί που περιέχει 50 δισκία σε blister

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PROVET S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/03/1989

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

PROVET S.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

89517/15-12-2009/K-0041601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/10/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet