

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

Autorizado

- Rafoxanide
- Mebendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Venados

Gamos

Corzos

Muflón

Rebecos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English
8.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Venados

- Meat and offal. 28 Día

-

Gamos

- Meat and offal. 28 Día

-

Corzos

- Meat and offal. 28 Día

-

Muflón

- Meat and offal. 60 Día

-

Rebecos

- Meat and offal. 60 Día

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios
(ATCvet):**

QP52AC59

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

26/08/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

98/184/85-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/08/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.