

# Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

Autorisé

- Rafoxanide
- Mebendazole

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Chevreuil

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'alimentation:**

- 

##### **Fallow deer**

- Viande et abats. 28 day

- 

##### **Chamois**

- Viande et abats. 60 day

- 

##### **Mouflon**

- Viande et abats. 60 day

- 

##### **Roe deer**

- Viande et abats. 28 day

- 

##### **Chevreuil**

- Viande et abats. 28 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AC59

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Czech

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/08/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/131/04-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/12/2014

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065230>