

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

Ovlašten

- Rafoxanide
- Mebendazole

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

U hranu za životinje

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
10.00 miligram / 1.00 gram

Dostupno samo u [English](#)  
8.00 miligram / 1.00 gram

---

### Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### U hranu za životinje:

- 

##### **Fallow deer**

- Meat and offal. 28 day

- 

##### **Chamois**

- Meat and offal. 60 day

- 

##### **Mouflon**

- Meat and offal. 60 day

- 

##### **Roe deer**

- Meat and offal. 28 day

- 

##### **Red deer**

- Meat and offal. 28 day

---

### Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AC59

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leciv a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

19/08/2004

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

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

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj autorizacije:**

96/131/04-C

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

10/12/2014

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

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