

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

Odobreno

- Rafoxanide
- Mebendazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#)
[talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#)
[talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#)
[talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [rumunjski](#) [finski](#)
[Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#)
[talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
8.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu lijekovite hrane za životinje

Karencija prema putu aplikacije:**U hranu za životinje:**

-

Red deer

- Meat and offal. 28 day

-

Fallow deer

- Meat and offal. 28 day

-

Roe deer

- Meat and offal. 28 day

-

Mouflon

- Meat and offal. 60 day

-

Chamois

- Meat and offal. 60 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AC59

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/08/1985

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

98/184/85-S

Datum promjene statusa odobrenja:

17/08/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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