

File downloaded on 2026-06-10

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

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

Engedélyezett

- Rafoxanide
- Mebendazole

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

dámszarvas

zerge

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#)  
[Norwegian](#)

őz

gínszarvas

### Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligramm(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 milligramm(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Belsőleges por

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Takarmányhoz keverve:

- 

#### dámszarvas

- Meat and offal. 28 day

- 

#### zerge

- Meat and offal. 60 day

- 

#### Mouflon

- Meat and offal. 60 day

- 

#### őz

- Meat and offal. 28 day

- 

#### gínszarvas

- Meat and offal. 28 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC59

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Czech](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/08/2004

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/131/04-C

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

10/12/2014

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.