

Rafazole Oral Suspension

Non autorizzato

- Rafoxanide
- Levamisole hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rafazole Oral Suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 60 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 60 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AE51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10987/012/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.