

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Awtorizzat

- Rafoxanide

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:**Użu orali:**

-

Sheep

- Meat and offal. 42 day

ΓΑΛΑ: Δεν επιτρέπεται η χρήση σε θηλθκά πρόβατα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση, περιλαμβανομένης της ξηράς περιόδου και να μην χρησιμοποιείται για ένα έτος πριν από τον πρώτο τοκετό

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AG05

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Portugiż](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

PROVET S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

27/03/1989

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

PROVET S.A.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

89517/15-12-2009/K-0041601

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/10/2021

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