

Ranide 30 mg/ml Oral Drench

Autorisert

- Rafoxanide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ranide 30 mg/ml Oral Drench

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

30.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 60 dag

-

sau

- Slakt. 60 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QP52AG05

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:Irland

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Univet Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10990/027/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/02/1995

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.