

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

Autorizat

- Rafoxanide
- Mebendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cerb lopătar (european)

Capra neagră

Muflon

Căprioară

Cerb Carpatin

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
10.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
8.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Cerb lopătar (european)

- Carne și organe. 28 zi

-

Capra neagră

- Carne și organe. 60 zi

-

Muflon

- Carne și organe. 60 zi

-

Căprioară

- Carne și organe. 28 zi

-

Cerb Carpatin

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC59

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data autorizației de comercializare:

19/08/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/131/04-C

Data modificării statusului autorizației:

10/12/2014

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.