

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizat

- Rafoxanide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RAFOXANIDE/PROVET 300MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Oaie

- Carne și organe. 42 zi

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

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AG05

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 Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

27/03/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

89517/15-12-2009/K-0041601

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2021

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