

RAFENDAZOL 10 mg/g + 8 mg/g premix na medikáciu krmiva pre raticovú zver

Autorizat

- Rafoxanide
- Mebendazole

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RAFENDAZOL 10 mg/g + 8 mg/g premix na medikáciu krmiva pre raticovú zver

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cerb Carpatin

Cerb lopătar (european)

Căprioară

Muflon

Capra neagră

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:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

•

Cerb Carpatin

- Carne și organe. 28 zi

•

Cerb lopătar (european)

- Carne și organe. 28 zi

•

Căprioară

- Carne și organe. 28 zi

•

Muflon

- Carne și organe. 60 zi

•

Capra neagră

- Carne și organe. 60 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](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leciv a.s.

Data autorizației de comercializare:

26/08/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

98/184/85-S

Data modificării statusului autorizației:

17/08/2022

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.