

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

Pooblašeno

- Rafoxanide
- Mebendazole

Product identification

Ime zdravila:

Rafendazol, 10+8mg/g, Perorální prášek

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v krmno mešanico:

- **Fallow deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Deer**

- Meat and offal. 28 day

- **Chamois**

- Meat and offal. 60 day

- **Mouflon**

- Meat and offal. 60 day

- **Roe deer**

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP52AC59

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Marketing authorisation date:

19/08/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biopharm Research Institute Of Biopharmacy And Veterinary Drugs a.s.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Številka dovoljenja :

96/131/04-C

Datum spremembe statusa dovoljenja:

19/08/2004

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065230>