

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Rafoxanide
- Mebendazole

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

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

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

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

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Podatki o zdravilu**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:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje v krmno mešanico:**

-

Red deer

- Meat and offal. 28 day

-

Fallow deer

- Meat and offal. 28 day

-

Roe deer

- Meat and offal. 28 day

-

Mouflon

- Meat and offal. 60 day

-

Chamois

- Meat and offal. 60 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP52AC59

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

26/08/1985

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

98/184/85-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/08/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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