

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

Godkänd

- Rafoxanide
- Mebendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [tjeckiska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Användning i foder

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
8.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Premix till medicinfoder

Karenstid per administreringsväg:

Användning i foder:

-

Red deer

- Meat and offal. 28 dygn

-

Fallow deer

- Meat and offal. 28 dygn

-

Roe deer

- Meat and offal. 28 dygn

-

Mouflon

- Meat and offal. 60 dygn

-

Chamois

- Meat and offal. 60 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC59

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leciv a.s.

Godkännandedatum:

26/08/1985

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

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

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

98/184/85-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/08/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.