

ALDIFAL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Autorisé

- Albendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ALDIFAL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 72 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QP52AC11

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Slovaquie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Slovak](#)Disponible uniquement en [Slovak](#)Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:Mikrochem spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:17/11/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Mikrochem spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/676/92-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/11/1992

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.