

ALDIFAL 10 mg tablety

Ovlašten

- Albendazole

Product identification

Naziv VMP-a:

ALDIFAL 10 mg tablety

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

U hranu za životinje

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

10.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:****• Homing pigeon**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not intended for food producing animals.

• Ornamental bird

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not intended for food producing animals.

U hranu za životinje:**• Homing pigeon**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not intended for food producing animals.

• Ornamental bird

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not intended for food producing animals.

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AC11

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Animed s.r.o.

Marketing authorisation date:

28/03/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Animed s.r.o.

Odgovorno tijelo:

USKVBL

Broj autorizacije:

96/0006/96-S

Datum promjene statusa odobrenja:

28/03/1995

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044548>