

ALDIFAL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Autorizzato

- Albendazole

Product identification

Denominazione del medicinale:

ALDIFAL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

• **bovini**

- carne e visceri. 14 giorno

- latte. 72 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC11

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Mikrochem spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

17/11/1992

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Mikrochem spol. s r.o.

Autorità responsabile:

USKVBL

Numero di autorizzazione:

96/676/92-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/11/1992

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044644>