

# ALDIFAL 100 mg/ml perorálna suspenzia

Autorisert

- Albendazole

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

ALDIFAL 100 mg/ml perorálna suspenzia

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Oral bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 14 dag
- Melk. 72 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Mikrochem spol. s r.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/11/1992

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Mikrochem spol. s r.o.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

96/676/92-S

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/11/1992

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.