

# Aldifal, 25mg/ml, Perorální suspenze

Autorizado

- Albendazole

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Aldifal, 25mg/ml, Perorální suspenze

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

•

**Sheep**

- Meat and offal. 11 dia
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP52AC11

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Mikrochem spol. s r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/11/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Mikrochem spol. s r.o.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Número da autorização:**

96/675/92-S/C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/11/1992

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.