

# VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Autoriseret

- Albendazole

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Ged

Får

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

•

**Ged**

- Meat and offal. 5 dag A la posologie de 7,5 mg/kg
- Milk. 6 dag A la posologie de 15 mg/kg
- Milk. 4 dag A la posologie de 7,5 mg/kg
- Meat and offal. 10 dag A la posologie de 15 mg/kg

•

**Får**

- Meat and offal. 5 dag A la posologie de 3,8 mg/kg
- Milk. 6 dag A la posologie de 15 mg/kg
- Milk. 4 dag A la posologie de 7,5 mg/kg
- Milk. 4 dag A la posologie de 3,8 mg/kg
- Meat and offal. 10 dag A la posologie de 15 mg/kg
- Meat and offal. 5 dag A la posologie de 7,5 mg/kg

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP52AC11

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis France

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

18/02/1980

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/6310474 5/1980

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

18/02/2010

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.