

# VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Zugelassen

- Albendazole

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Ziege

Schaf

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag A la posologie de 7,5 mg/kg
- Milch. 6 Tag A la posologie de 15 mg/kg
- Milch. 4 Tag A la posologie de 7,5 mg/kg
- Fleisch und Innereien. 10 Tag A la posologie de 15 mg/kg

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag A la posologie de 3,8 mg/kg
- Milch. 6 Tag A la posologie de 15 mg/kg
- Milch. 4 Tag A la posologie de 7,5 mg/kg
- Milch. 4 Tag A la posologie de 3,8 mg/kg
- Fleisch und Innereien. 10 Tag A la posologie de 15 mg/kg
- Fleisch und Innereien. 5 Tag A la posologie de 7,5 mg/kg

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP52AC11

---

**Abgaberegelerung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis France

---

**Zulassungsdatum:**

18/02/1980

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6310474 5/1980

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/02/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.