

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

Abgaberegulung:

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

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.