

**GEBRAUCHSINFORMATION**  
**VALBAZEN 1,9 %, 19 g/l Suspension zum Einnehmen für Schafe**

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Straße 4  
27472 Cuxhaven  
Deutschland

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller

Purna Pharmaceuticals  
Rijksweg 17  
B-2870 Puurs

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

VALBAZEN 1,9 %, 19 g/l Suspension zum Einnehmen für Schafe  
Albendazolum

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

Pro Liter:

**Wirkstoff:** Albendazol. 19 g

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Dieses Tierarzneimittel ist indiziert für die Behandlung derjenigen Wurmkrankheiten, die von Magendarmnematoden, Lungennematoden, Cestoden und Leberegel verursacht werden.

Dieses Tierarzneimittel unterscheidet sich durch seine antihelminthische Aktivität gegen :

- Die erwachsenen und larvalen L4 Formen von Magendarmnematoden:

*Haemonchus contortus*  
*Trichostrongylus axei*  
*T. colubriformis*  
*Teladorsagia*  
*Nematodirus filicollis*  
*N. spathiger*  
*N. battus*  
*Bunostomum spp*  
*Capillaria spp*  
*Cooperia spp*  
*Oesophagostomum columbianum*  
*Chabertia ovina*

- Die erwachsenen und larvalen L4 Formen von Lungennematoden:

*Dictyocaulus filaria* (nur erwachsenen Formen)  
*Protostrongylus*  
*Muellerius capillaris*

- Die Cestoden (*Moniezia expansa*)
- reife Leberegel (*F. hepatica*)

Ferner besitzt dieses Tierarzneimittel eine sehr ausgeprägte ovizide Wirkung.

## 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff..

## 6. NEBENWIRKUNGEN

Keine.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERART(EN)

Schafe.

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

a) Magendarmnematoden und Lungennematoden sowie Cestoden:

3,8 mg/kg Körpergewicht (10 ml/50 kg Körpergewicht)

b) Leberegel:

5 mg/kg Körpergewicht (13 ml/50 kg Körpergewicht)

Im Risikofall einer sehr starken parasitären Erkrankung wird dennoch eine Dosis von 7,5 mg/kg Körpergewicht (19,5 ml/ 50 kg Körpergewicht) empfohlen .

Dieses Tierarzneimittel wird oral verabreicht.

Um eine korrekte Dosierung sicherzustellen, sollte das Körpergewicht so exakt wie möglich bestimmt werden, die Genauigkeit der Dosierhilfe sollte überprüft werden. Soweit Tiere gemeinsam und nicht individuell behandelt werden, sollten sie, um eine Unter- oder Überdosierungen zu vermeiden, entsprechend ihrem Körpergewicht in Gruppen eingeteilt und dosiert werden.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

## 10. WARTEZEIT(EN)

Milch: 4 Tage

Essbare Gewebe: 5 Tage

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Nicht über 25°C lagern.

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etiket angegebenen Verfalldatum nach EXP nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## 12. **BESONDERE WARNHINWEISE**

### Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Folgende Situationen sollten vermieden werden, da diese zur Erhöhung der Resistenz und letztendlich zur Unwirksamkeit der Behandlung führen können:

- Zu häufige und wiederholte Anwendung von Anthelminthika einer Substanzklasse über einen längeren Zeitraum,
- Unterdosierung, verursacht durch Unterschätzung des Körpergewichts, falsche Verabreichung des Tierarzneimittels oder fehlender Kalibrierung der Dosiervorrichtung (sofern vorhanden).

Bei Verdacht auf Anthelminthika-Resistenz sollten weiterführende Untersuchungen mit geeigneten Tests (z. B. Eizahlreduktionstest) durchgeführt werden. Falls die Testergebnisse deutlich auf die Resistenz gegenüber einem bestimmten Anthelminthikum hinweisen, sollte ein Anthelminthikum aus einer anderen Substanzklasse und mit unterschiedlichem Wirkungsmechanismus angewendet werden.

In einigen Ländern (einschl. EU) wurde über Resistenzen gegenüber Benzimidazole (einschließlich Albendazol) bei Spezies von Teladorsagia, Haemonchus, Cooperia und Trichostrongylus bei kleinen Wiederkäuern berichtet. Deswegen sollte sich die Anwendung dieses Produkts auf örtliche (regional, Bauernhof) epidemiologische Erhebungen zur Empfindlichkeit von Nematoden sowie auf Empfehlungen zur Eindämmung weiterer Resistenzen von Anthelminthika stützen

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Der direkte Kontakt mit der Haut ist auf ein Minimum zu beschränken.

Es empfiehlt sich, Schutzkleidung zu tragen, inkl. undurchlässigen Gummihandschuhen.

Nach Gebrauch Hände waschen.

Bei versehentlichem Hautkontakt, betroffene Stelle mit Seife und Wasser waschen. Bei anhaltender Irritation einen Arzt aufsuchen.

Kontakt mit den Augen vermeiden. Schutzbrille tragen. Bei versehentlichem Augenkontakt, die Augen gründlich mit fließendem Wasser spülen. Bei anhaltender Irritation einen Arzt aufsuchen.

Bei versehentlicher Einnahme einen Arzt konsultieren.

Laboruntersuchungen bei Ratten und Kaninchen haben teratogene Wirkungen beim Tier nachgewiesen. Das Tierarzneimittel darf schwangeren Frauen nicht verabreicht werden.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Benzimidazole sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Während der Handhabung des Produkts nicht essen, trinken oder rauchen.

Albendazol ist toxisch für die Fauna in gedüngten Böden und in Gewässern lebende Organismen.

Trächtigkeit und Laktation

Es wird empfohlen, wie bei den meisten Benzimidazolen, dieses Tierarzneimittel bei Schafe nicht während der ersten Monat der Trächtigkeit zu verabreichen.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den örtlichen Vorschriften zu entsorgen.

Verunreinigen Sie keine Teiche, Wasserwege oder Wassergräben mit dem Produkt oder mit leeren Behältern. Entsorgen Sie gebrauchte Behälter sicher.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

Juli 2022

**15. WEITERE ANGABEN**

BE-V134915

Kunststoff Kanister von 1 liter, 2,5 liter, 5 liter.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Verschreibungspflichtig.