

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Εγκεκριμένο

- Albendazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αίγα

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Αίγα

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

•

Πρόβατο

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP52AC11

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/02/1980

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Purna Pharmaceuticals

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/6310474 5/1980

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/02/2010

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.