

Valbazen Vet. oral opløsning 19 mg/ml

Autorizado

- Albendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Valbazen Vet. oral opløsning 19 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
19.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 84 Hora(s)

-

Ovino

- Milk. 4 Día

- Meat and offal. 30 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

26/10/1982

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Purna Pharmaceuticals

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

10433

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/10/1982

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet