

File downloaded on 2026-04-06

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000073370>

# Valbazen 1.9%

Nije odobreno

- Albendazole

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Valbazen 1.9%

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
1.90 gram / 100.00 mililitar

### Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u [španjolski](#) [engleski](#) [rumunjski](#)

**Karencija prema putu aplikacije:****Kroz usta:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 5 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QA07

QP52AC11

QP52B

QP52C

QP52D

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**Dostupan samo u [njemački](#)Dostupan samo u [njemački](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Elanco GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

24/05/1995

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

5474.01.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/03/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.