

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Engedélyezett

- Albendazole

Termék azonosítása

Készítmény neve:

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kecske

juh

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

•

kecske

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

•

juh

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP52AC11

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/02/1980

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Purna Pharmaceuticals

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/6310474 5/1980

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/02/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.