

Valbazen 1,9 % 19 g/l Suspensie voor oraal gebruik

Ekki
heimilað

- Albendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Valbazen 1,9 % 19 g/l Suspensie voor oraal gebruik

Valbazen 1,9 % 19 g/l Suspension buvable

Valbazen 1,9 % 19 g/l Suspension zum Einnehmen

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

19.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Sauðkind

- Mjólk. 4 dagar
 - Kjöt og innmatur. 5 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AC11

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

18/07/1986

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Purna Pharmaceuticals

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V134915

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.