

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG

1. Veterinærpreparatets navn

Valbazen vet. 19 mg/ml, mikstur, suspensjon til sau og storfe.

2. Innholdsstoffer

1 ml inneholder:

Virkestoff:

Albendazol	19 mg
------------	-------

Hjelpestoffer:

Benzosyre (E210)	1,8 mg
------------------	--------

Glyserol (E422)	50 mg
-----------------	-------

Homogen hvit til hvitaktig suspensjon med karakteristisk lukt.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Sau og storfe.

4. Indikasjoner for bruk

Løpe-, tarm- og lungeorm, bendelorm og leverikter hos sau og storfe.

5. Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes i parringstiden eller første drektighetsmåned, da albendazol har teratogene og embryotoksiske egenskaper.

6. Særlige advarsler

Direkte kontakt med produktet skal begrenses til et minimum, skyll umiddelbart med vann dersom det søles på huden. Vask hendene etter håndtering av produktet.

7. Bivirkninger

Sau og storfe:

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første

omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt:

Direktoratet for medisinske produkter:

www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet

8. Dosering for hver målart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Sau:

Løpe-/tarmnematoder, bendelorm:	3,8 mg/kg eller 2 ml per 10 kg som engangsdose
Lungeorm (gis daglig i 14 dager):	1,0 mg/kg eller 0,5 ml per 10 kg
Store leverikte:	4,75 mg/kg eller 2,5 ml per 10 kg som engangsdose
Lille leverikte (gjentas etter 1 uke):	10,0 mg/kg eller 5,3 ml per 10 kg

Storfe:

Løpe-/tarmnematoder, lungeorm, bendelorm:	7,5 mg/kg eller 39,5 ml per 100 kg
Leverikter:	10,0 mg/kg eller 52,6 ml per 100 kg

9. Opplysninger om korrekt bruk

10. Tilbakeholdelsestider

Slakt: 14 døgn

Melk: 4 døgn

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares ved høyst 25 °C .

Beholderen ristes før bruk.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på etiketten etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr.: 6592

1000 ml plastbeholder 19 mg/ml

2500 ml plastbeholder 19 mg/ml

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

03.02.2026

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Purna Pharmaceuticals
Rijksweg 17
2870 Puurs-Sint-Amands
Belgia