

# VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Autorizzato

- Albendazole

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Caprino

Ovino

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

19.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 5 giorno  
A la posologie de 7,5 mg/kg
- latte. 6 giorno  
A la posologie de 15 mg/kg
- latte. 4 giorno  
A la posologie de 7,5 mg/kg
- carni e frattaglie. 10 giorno  
A la posologie de 15 mg/kg

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 5 giorno  
A la posologie de 3,8 mg/kg
- latte. 6 giorno  
A la posologie de 15 mg/kg
- latte. 4 giorno  
A la posologie de 7,5 mg/kg
- latte. 4 giorno  
A la posologie de 3,8 mg/kg
- carni e frattaglie. 10 giorno  
A la posologie de 15 mg/kg
- carni e frattaglie. 5 giorno  
A la posologie de 7,5 mg/kg

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP52AC11

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

18/02/1980

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/6310474 5/1980

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/02/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.