

File downloaded on 2026-04-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037888>

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Registruotas

- Albendazole

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ožka

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

19.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d. A la posologie de 7,5 mg/kg
- Pienas. 6 d. A la posologie de 15 mg/kg
- Pienas. 4 d. A la posologie de 7,5 mg/kg
- Skerdiena ir subproduktai. 10 d. A la posologie de 15 mg/kg

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d. A la posologie de 3,8 mg/kg
- Pienas. 6 d. A la posologie de 15 mg/kg
- Pienas. 4 d. A la posologie de 7,5 mg/kg
- Pienas. 4 d. A la posologie de 3,8 mg/kg
- Skerdiena ir subproduktai. 10 d. A la posologie de 15 mg/kg
- Skerdiena ir subproduktai. 5 d. A la posologie de 7,5 mg/kg

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP52AC11

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis France

Rinkodaros leidimo data:

18/02/1980

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Purna Pharmaceuticals

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/6310474 5/1980

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/02/2010

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.