

File downloaded on 2026-06-09

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

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