

Valbazen vet. 19 mg/ml Oral suspension

Awtorizzat

- Albendazole

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Valbazen vet. 19 mg/ml Oral suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu orali:**

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

Får inte användas till får som producerar mjölk för humankonsumtion.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Sweden

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Żvediż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

8/11/1985

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Purna Pharmaceuticals

Awtorità responsabbli:

Swedish Medical Products Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

10298

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/11/1985

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f' 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.