

Valbazen Vet. kontinuart intraruminalt indlæg 200 mg

Awtorizzat

- Albendazole

Product identification

Isem tal-mediċina:

Valbazen Vet. kontinuart intraruminalt indlæg 200 mg

Valbazen Vet. 200 mg kontinuart intraruminalt indlæg

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal-kirxa ta' bhima li tixtarr

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Bolus

Forma farmaċewtika:

Strument li bla waqfien jerġi l-mediċina fil-kirxa ta' bhima li tixtarr

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal-kirxa ta' bhima li tixtarr:****• Cattle**

- Milk. 4 day

- Meat and offal. 30 day

• Sheep

- Meat and offal. 30 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AC11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

3/06/1986

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Provet S.A.

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

12004

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

3/06/1986

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057040>