

# VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Toegelaten

- Albendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Geit

Schaap

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor oraal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oraal gebruik:**

•

**Geit**

- Meat and offal. 5 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Milk. 6 day A la posologie de 15 mg/kg
- Milk. 4 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Meat and offal. 10 day A la posologie de 15 mg/kg

•

**Schaap**

- Meat and offal. 5 day A la posologie de 3,8 mg/kg
- Milk. 6 day A la posologie de 15 mg/kg
- Milk. 4 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Milk. 4 day A la posologie de 3,8 mg/kg
- Meat and offal. 10 day A la posologie de 15 mg/kg
- Meat and offal. 5 day A la posologie de 7,5 mg/kg

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC11

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis France

---

**Handelsvergunningsdatum:**

18/02/1980

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/6310474 5/1980

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/02/2010

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.