

PAKNINGSVEDLEGG
VALBAZEN VET. 19 mg/ml, mikstur, suspensjon til sau og storfe

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV
MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER
ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Purna Pharmaceuticals
Rijksweg 17
2870 Puurs-Sint-Amands
Belgia

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Valbazen vet. 19 mg/ml, mikstur, suspensjon til sau og storfe.

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

1 ml inneholder:

Virkestoff:

Albendazol 19 mg

Hjelpestoffer:

Magnesiumaluminiumsilikat	7,8 mg
Natriumkarboxymetylcellulose	5,0 mg
Polysorbat 80	4,0 mg
Sorbitanmonolaurat	2,0 mg
Kaliumsorbit	1,5 mg
Benzosyre	1,8 mg
Dimetikon i vann	0,7 mg
Glyserol	50 mg
Renset vann	q.s.

4. INDIKASJON(ER)

Løpe-, tarm- og lungeorm, bendelorm og leverikter hos sau og storfe.

5. KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes i parringstiden eller første drektighetsmåned, da albendazol har teratogene og embryotoksiske egenskaper.

6. BIVIRKNINGER

Det forventes ingen bivirkninger etter behandling med Valbazen vet.

Hvis du merker noen bivirkninger eller andre virkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

7. DYREART(ER) SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Sau og storfe.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG -MÅTE

Sau:

Løpe-/tarmnematoder, bendelorm: 3,8 mg/kg eller 2 ml per 10 kg som engangsdose

Lungeorm (gis daglig i 14 dager): 1,0 mg/kg eller 0,5 ml per 10 kg

Store leverikte: 4,75 mg/kg eller 2,5 ml per 10 kg som engangsdose

Lille leverikte (gjentas etter 1 uke): 10,0 mg/kg eller 5,3 ml per 10 kg

Storfe:

Løpe-/tarmnematoder, lungeorm, bendelorm: 7,5 mg/kg eller 39,5 ml per 100 kg

Leverikter: 10,0 mg/kg eller 52,6 ml per 100 kg

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)

Slakt: 14 døgn

Melk: 4 døgn

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Beholderen ristes før bruk.

Må ikke brukes etter den utløpsdato som er angitt på flasken.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Direkte kontakt med produktet skal begrenses til et minimum, skylt umiddelbart med vann dersom det søles på huden. Vask hendene etter håndtering av produktet.

13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med overflødige legemidler. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG

21.08.2023

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til www.felleskatalogen.no.

15. YTTERLIGERE INFORMASJON