

# VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Dopuszczony

- Albendazole

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie doustne:

•

#### Goat

- 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

•

#### Sheep

- 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
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AC11

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis France

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

18/02/1980

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/6310474 5/1980

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/02/2010

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.