

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000089607>

Valben 25 mg/ml, Suspensão Oral para bovinos, e ovinos

Niedopuszczony do
obrotu

- Albendazole

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Valben 25 mg/ml, Suspensão Oral para bovinos, e ovinos

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](#) [słoweński](#) [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
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

•

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day

•

Sheep

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 4 day
-

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:

Revoked

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 portugalski

Dostępne wyłącznie w [portugalski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/10/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

742/01/13NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/05/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet