

# VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

Autorizado

- Albendazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 % SUSPENSION BUVABLE

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
19.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão oral

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via oral:

•

#### Goat

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

•

#### Sheep

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

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC11

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis France

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/02/1980

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Purna Pharmaceuticals

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/6310474 5/1980

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

18/02/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.