

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Valbazen vet. 19 mg/ml oral suspension

2. Sammansättning

1 ml innehåller:

Aktiva substanser:

Albendazol 19 mg

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Bensoesyra
Kaliumsorbat
Aluminiummagnesiumsilikat
Karmellosnatrium
Polysorbat 80
Sorbitanlaurat
Dimetikon
Glycerol
Renat vatten

Homogen vit till vitaktig suspension med karakteristisk lukt.

3. Djurslag

Får.

4. Användningsområden

Avmaskning av får.

- Vuxna små lungmaskar, stora och lilla leverflundran. Vuxna och larvstadier av magtarmrundmaskar, stora lungmasken och bandmask. I besättningar som har problem med lungmask rekommenderas upprepad behandling vid våravmaskningen av tackorna.

5. Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena. Använd inte vid känd resistens mot benzimidazoler. (Den aktiva substansen i Valbazen vet., albendazol ingår i gruppen benzimidazoler.)

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Fertila kvinnor bör iaktta försiktighet vid handhavande av Valbazen vet. Skyddshandskar bör användas vid administrering av produkten. Försiktighet måste iaktas för att undvika oavsiktligt intag. Spills suspensionen på huden skall den omedelbart tvättas bort med tvål och vatten. Händerna bör tvättas efter hantering av preparatet.

Dräktighet och digivning:

Försiktighet bör iaktas för att inte överstiga doseringen för maskinfektion under den första dräktighetsmånaden hos tackor.

Fertilitet:

Läkemedlets användning till avelsbaggar förväntas inte påverka deras fortplantningsförmåga.

7. Biverkningar

Får:

Inga kända.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

2 ml per 10 kg kroppsvikt som engångsdos vid behandling av magtarm-nematoder, stora lungmasken och bandmask.

- 2,5 ml per 10 kg kroppsvikt som engångsdos vid behandling av små lungmaskar och stora leverflundran
- 5 ml per 10 kg kroppsvikt ges vid behandling av lilla leverflundran – upprepas efter en vecka.

Följ alltid veterinärens dosering.

9. Råd om korrekt administrering

Om en doseringspistol används måste försiktighet iaktas för att undvika skador i mun och svalg vid dosering till lamm och får.

Var noga med att varje djur får föreskriven dos.

10. Karenstider

Slakt: 14 dygn.

Använd inte till får som producerar mjölk för humankonsumtion.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

10298

1000 ml i polyetenflaska (HDPE)

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2026-02-03

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produkt databas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48

DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Purna Pharmaceuticals N.V.
Rijksweg 17
2870 Puurs
Belgien