

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES

Autorizat

1,9 %

- Albendazole

Product identification

Denumirea medicamentului:

VALBAZEN MOUTONS ET CHEVRES 1,9 %

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Capră

Oaie

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

19.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:**• Capră**

- Carne și organe. 5 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Lapte. 6 day A la posologie de 15 mg/kg
- Lapte. 4 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Carne și organe. 10 day A la posologie de 15 mg/kg

• Oaie

- Carne și organe. 10 day A la posologie de 15 mg/kg
- Carne și organe. 5 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Carne și organe. 5 day A la posologie de 3,8 mg/kg
- Lapte. 6 day A la posologie de 15 mg/kg
- Lapte. 4 day A la posologie de 7,5 mg/kg
- Lapte. 4 day A la posologie de 3,8 mg/kg

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AC11

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Marketing authorisation date:

18/02/1980

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Purna Pharmaceuticals

Autoritatea responsabilă:

National Veterinary Medicines Agency

Numărul autorizației:

FR/V/6310474 5/1980

Data modificării statusului autorizației:

18/02/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037888>