

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Разрешен

- Triclabendazole
- Moxidectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

овца

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk intended for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

- Meat and offal. 31 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AB52

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Ireland

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium S.A.

Дата на разрешение за търговия:

9/12/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10387/016/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/12/2013

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

FR/V/0201/001

Засегната държава членка:

