

CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Registrováno

- Triclabendazole
- Moxidectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Ovce

- Mléko. 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.

- Maso. 31 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AB52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Animal Health ApS

Datum registrace:

29/01/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

27667

Datum změny stavu registrace:

29/01/2010

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0201/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Německo](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Irsko](#) [Itálie](#) [Lucembursko](#) [Nizozemsko](#) [Portugalsko](#) [Španelsko](#) [Švédsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.