

# Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Registrováno

- Moxidectin
- Triclabendazole

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Kožní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

---

**Léková forma:**

Roztok pro nalévání na hřbet - pour-on

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Kožní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. no withdrawal period

Do not use in cattle of any age intended to produce milk for human consumption.

- Maso. 143 day

---

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

QP54AB52

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

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

---

**Dostupné v:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Datum registrace:**

5/03/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Příslušný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

Vm 60021/3059

---

**Datum změny stavu registrace:**

4/07/2024

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0201/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Německo Irsko Itálie Lucembursko Portugalsko Španělsko

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

## Dokumenty

eu-puar-frv0201002-mr-rpe\_34-en.pdf