

# Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

Autoriseret

- Moxidectin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Kvæg

**Administrationsvej:**

Pour-on anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Pour-on, opløsning

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Pour-on anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period 0 dagen
- Meat and offal. 14 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP54AB02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Netherlands

---

**Pakningsbeskrivelse:**Kun tilgængelig på [Dutch](#)Kun tilgængelig på [Dutch](#)Kun tilgængelig på [Dutch](#)Kun tilgængelig på [English](#)Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

20/08/1998

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 9405

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/01/2018

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.