

Cyductin 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep

Zugelassen

- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CYDECTIN LA 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR SHEEP

Cyductin 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 104 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not permitted for use in dairy sheep, at any stage of life.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium S.A.

Zulassungsdatum:

13/01/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 60021/3057

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0188/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Irland Italien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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