

# CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Zugelassen

- Moxidectin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Cydectin 0.1 mg/100 ml Solution buvable

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schaf

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 5 Tag

---

**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:**

Luxemburg

---

**Verfügbar in:**

Luxemburg

---

**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](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

4/03/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 087/96/12/0543

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/03/1997

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0026/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Irland Italien Luxemburg  
Niederlande Portugal 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.