

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Nicht
autorisiert

- Moxidectin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

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 erloschen

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

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 Portugal Lda.

Zulassungsdatum:

13/04/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

999

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/2015

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0026/001

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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