

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

Zugelassen

- Moxidectin
- Triclabendazole

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

CYDECTIN TRICLAMOX 5 MG/ML + 200 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE  
Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for cattle

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Übergiessen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung auf der Haut:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 143 Tag

---

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

QP54AB52

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

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 italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

9/12/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10387/017/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/12/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0201/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Deutschland Irland Italien Luxemburg 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)