

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

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

Abgaberegung:

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 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

Zulassungsdatum:

13/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V/087/12/05/1076

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/02/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0201002-mr-rpe_34-en.pdf