

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Autorizado

- Moxidectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QP54AB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Italia

Disponible en:Italia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [Italian](#)Disponible únicamente en [Italian](#)Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Italia S.r.l

Fecha de autorización de comercialización:

1/08/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

102287

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/1996

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0026/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Alemania Grecia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos
Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.