

CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Autorizado

- Moxidectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CYDECTINE 0,1 % SOLUTION ORALE POUR OVINS
CYDECTIN 0.1 % W/V ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 France

Fecha de autorización de comercialización:

13/10/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5897883 6/1995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/10/2010

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041965>