

CYDECTIN LARGA ACCION 20 mg/ml PARA OVINO

Autorizado

- Moxidectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CYDECTIN LA 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR SHEEP
CYDECTIN LARGA ACCION 20 mg/ml PARA OVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Ovino

- Meat and offal. 104 Día
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in dairy sheep, at any stage of life.

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:

España

Disponible en:

España

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1959 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2008

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0188/001

Estados miembros afectados:

Irlanda Italia 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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto