

CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Volitatud

- Triclabendazole
- Moxidectin

Product identification

Ravimi nimetus:

CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP
Triclamox vet. 1 mg/ml + 50 mg/ml Oral lösning

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

lammas

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne lahus

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

• lammas

- liha ja söödavad koed. 31 day
- piim. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk intended for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP54AB52

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Rootsi

Available in:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

29/01/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Authorisation number:

27667

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

29/01/2010

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0201/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Saksamaa Island Iirimaa Itaalia Luksemburg Holland
Portugal Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028332>