

Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

Myönnetty

- Moxidectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Kertavaleluun

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Kertavaleluliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Kertavaleluun:

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period 0 dagen
- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Netherlands

Pakkauksen kuvaus:Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/08/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupnumero:

REG NL 9405

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/01/2018

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.