

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

Ei
myönnetty

- Triclabendazole
- Moxidectin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Soluzione Orale per Pecore

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraaliliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Lammas

- Meat and offal. 31 day

- Milk. 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.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AB52

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Italia S.r.l

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/09/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

104116

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/09/2014

Viitejäsenvaltio:

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

Prosessinumero:

FR/V/0201/001

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.