

CYDECTINE 1 % SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Moxidectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CYDECTINE 1 % SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 65 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of expected parturition.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/12/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6245161 9/1994

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/12/2009

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0020/003

États membres concernés:

Belgique Danemark Allemagne Irlande Italie Luxembourg Portugal Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage