

# CYDECTINE 0,5 % POUR-ON POUR BOVINS

Autorisé

- Moxidectin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

CYDECTIN 0.5% W/V POUR-ON FOR CATTLE

CYDECTINE 0,5 % POUR-ON POUR BOVINS

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

---

### **Voie d'administration:**

Voie cutanée

## Informations sur le produit

---

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution pour pour-on

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie cutanée:**

•

**Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 14 day
- Lait. 6 day

---

**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:**

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 5000 mL

Boîte de 1 flacon de 2500 mL

Boîte de 1 flacon de 1000 mL

---

## 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:**

9/08/1996

---

**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/9745491 9/1996

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/08/2006

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0100/001

---

**Etats membres concernés:**

Autriche Finlande 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

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.