

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

Autorisé

- Triclabendazole
- Moxidectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Mouton

- Lait. 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.

- Viande et abats. 31 day

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

QP54AB52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

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:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/02/2010

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401201.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/03/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0201/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Islande Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas
Portugal Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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