

# Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Autorisé

- Triclabendazole
- Moxidectin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Cydectin TriclaMox 1mg/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:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**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 Belgium S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/12/2013

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10387/016/001

---

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

9/12/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)