

Cydectin Triclamox 5 mg/ml Solution pour pour-on

Autorisé

- Moxidectin
- Triclabendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CYDECTIN TRICLAMOX 5 MG/ML + 200 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE
Cydectin Triclamox 5 mg/ml Pour-on oplossing
Cydectin Triclamox 5 mg/ml Solution pour pour-on
Cydectin Triclamox 5 mg/ml Lösung zum übergiessen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour pour-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Do not use in cattle of any age intended to produce milk for human consumption.

- Viande et abats. 143 day

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

QP54AB52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon doseur de 500 mL

Boîte de 1 flacon de 5 L

Boîte de 1 flacon de 2,5 L

Boîte de 1 flacon de 1 L

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/02/2012

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V412912

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/01/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0201/002

États membres concernés:

Autriche Belgique 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

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)