

# Cysectin 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

Cysectin Triclamox 5 mg/ml Pour-on oplossing

Cysectin Triclamox 5 mg/ml Solution pour pour-on

Cysectin 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](http://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](#)