

CYDECTIN 1% W/V SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Heimilað

- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cydectin 1% Solução injetável para bovinos

CYDECTIN 1% W/V SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 65 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of expected parturition.

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP54AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Portugal Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/07/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51113

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/02/2023

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0020/003

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Danmörk Þýskaland Írland Ítalía Lúxemborg Portúgal Spánn

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet