

CYDECTINE 10% LA SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Heimilað

- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CYDECTINE 10% LA SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Cydectin 10% LA solution injectable pour bovins

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](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 108 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 80 days of expected parturition.

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

QP54AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 087/05/12/0851

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/2010

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0155/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Þýskaland Írland Lúxemborg Portúgal Bretland (Norður-Írland)

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