

# Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

Heimilað

- Moxidectin

## Auðkenni lyfs

**Heiti lyfs:**

Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

---

**Virkt efni:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Marktegund:**

Nautgripir

---

**Leið stjórnslu:**

Til áhellingar

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Áhella, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til áhellingar:**

- 

**Nautgripir**

- Mjólk. no withdrawal period 0 dagen

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

---

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

QP54AB02

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Fáanlegt í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

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 B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

20/08/1998

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 9405

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

15/01/2018

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.