

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Heimilað

- Triclabendazole
- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Sauðkind

- Mjólk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk intended for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

- Kjöt og innmatur. 31 dagar

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

QP54AB52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10387/016/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2013

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0201/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Ísland Írland Ítalía Lúxemborg Holland Portúgal
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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