

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Heimilað

- Moxidectin
- Triclabendazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Áhella, lausn

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

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Do not use in cattle of any age intended to produce milk for human consumption.

- Kjöt og innmatur. 143 dagar

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

QP54AB52

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/03/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 60021/3059

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/07/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0201/002

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Pýskaland Írland Ítalía Lúxemborg Portúgal Spánn

Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

eu-puar-frv0201002-mr-rpe_34-en.pdf