

CYDECTIN 1% W/V INJECTABLE SOLUTION FOR SHEEP

Heimilað

- Moxidectin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CYDECTIN 1% W/V INJECTABLE SOLUTION FOR SHEEP

CYDECTIN 1% 10 mg/ml SOLUZIONE INIETTABILE per ovini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

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:**

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 82 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Not permitted for use in ewes producing milk for human consumption or industrial purposes or in pregnant or dry ewes for 60 days before lambing.

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

QP54AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Italia S.r.l

Dagsetning markaðsleyfis:

4/08/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

102632

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/08/2007

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0020/001

Þátttökulönd (CMS):

Grikkland Írland Ítalía Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á 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.