

CYDECTIN 1% W/V SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Moxidectin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CYDECTIN 1% W/V SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Cydectin 1% solution injectable pour bovins

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 65 giorno

- latte. no withdrawal period

Not authorised for use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of expected parturition.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lussemburgo

Disponibile in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/12/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V 087/96/01/0427

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/11/2009

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0020/003

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Germania Irlanda Italia Lussemburgo Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.