

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

Autorizzato

- Moxidectin
- Triclabendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CYDECTIN TRICLAMOX 5 MG/ML + 200 MG/ML POUR-ON SOLUTION FOR CATTLE

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per pour-on

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

bovini

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 143 giorno

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

QP54AB52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

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:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/12/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10387/017/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2013

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0201/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio 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